BEST AVAILABLE COPY

(19) 日本国特許厅(JP)

(12) 公 開 特 許 公 報(A)

(11)特許出願公開番号

特開2004-182934 (P2004-182934A)

(43) 公開日 平成16年7月2日(2004, 7.2)

			(10) 24 701 [1	THE 1041 13 211 (2004, 1,		
(51) Int.C1. ⁷ COSL 75/0	FI	75/04		テーマコード (参考)		
			4H017			
COSK 9/0	COOK	9/06		4 1 0 0 2		
COBL 33/00	0002	33/06				
CO9K 3/10	CO9K	3/10	G			
	C09K	3/10	Q			
·	審査請求 未	請求 請求項		(全 31 頁) 最終頁に続		
(21) 出願番号	特願2002-354168 (P2002-354168)	(71) 出願人	000103541			
(22) 出願日	平成14年12月5日 (2002.12.5)		オート化学工業	株式会社		
	•			橋2丁目23番1号		
		(74) 代理人				
		(3 (4 -) (弁理士 岡▲崎	▼		
		(72) 発明者	佐藤 幸治	79 445		
		100,700,14	茨城県新治郡千代田町上稲吉204			
		1				
				学工業株式会社技術研究方		
		(70) 2000	内			
		(72) 発明者	森田 栄一			
		1		代田町上稲吉2044番		
		ł		学工業株式会社技術研究所		
			内			
				最終頁に続く		

(54) 【発明の名称】揺変性硬化性組成物及びシーリング材組成物

(57)【要約】

【課題】少量の配合で極性の大きな硬化性樹脂や有機溶剤など或いは更に触媒を使用しても十分に安定した揺変性を付与することができ、また、特に耐候性や引張接着性が良好で、貯蔵安定性、作業性にも優れた揺変性硬化性組成物及びシーリング材組成物を提供する。

【解決手段】イソシアネート基含有ウレタンプレポリマー(A)と、架橋性シリル基含有ポリアクリル及び/又はメタクリル系樹脂(B)と、置換基を有していてもよい有機基結合ウレイレン基含有無機系物質粒子(C)とを含有する揺変性硬化性組成物及びシーリング材組成物である。

【特許請求の範囲】

【請求項1】

イソシアネート基含有ウレタンプレポリマー (A) と、 架橋性シリル基含有ポリアクリル及び/又はメタクリル 系樹脂 (B) と、 置換基を有していてもよい有機基結合 ウレイレン基含有無機系物質粒子 (C) とを含有すること、を特徴とする揺変性硬化性組成物。

*【請求項2】

前記の置換基を有していてもよい有機基結合ウレイレン 基含有無機系物質粒子(C)が、下記一般式(1)で表 わされる無機系物質粒子である、請求項1に記載の揺変 性硬化性組成物。

【化1】

(式中、 R^1 は 1 価の有機基、 R^2 は 2 価の有機基、 R^3 は水素原子又は置換基、 R^4 は水素原子又は置換基、Z は無機系物質粒子、Y は無機系物質粒子 Z と 有機基 R^2 又はウレイレン基とを連結する基、m は 0 又は 1 の整数、n は 1 以上の整数をそれぞれ示す。但し、 R^3 と R^4 は同時に置換基であることはなく、 R^1 、 R^2 、 R^3 及び R^4 はそれぞれ前記イソシアネート基含有ウレタンプレポリマー(A)或いは前記架橋性シリル基含有ポリアクリル及び/又はメタクリル系樹脂(B)とは貯蔵中に反応しない基である。)

【請求項3】

前記架橋性シリル基含有ポリアクリル及び/又はメタクリル系樹脂(B)が、ポリアクリル及び/又はメタクリル系ポリオールと、架橋性シリル基含有有機イソシアネート化合物とを反応させて得られる樹脂である、請求項1又は2に記載の揺変性硬化性組成物。

【請求項4】

前記架橋性シリル基含有ポリアクリル及び/又はメタクリル系樹脂(B)が、ポリアクリル及び/又はメタクリル系ポリオールと、架橋性シリル基含有有機イソシアネート化合物と、有機モノイソシアネートとを反応させて得られる樹脂である、請求項1又は2に記載の揺変性硬化性組成物。

【請求項5】

前記の置換基を有していてもよい有機基結合ウレイレン 基含有無機系物質粒子(C)が、置換基を有していても よい有機基結合ウレイレン基及び架橋性シリル基含有化 合物と、架橋性シリル基反応性官能基含有無機系物質粒 40 子との反応生成物である、請求項1又は2に記載の揺変 性硬化性組成物。

【請求項6】

前記の置換基を有していてもよい有機基結合ウレイレン 基及び架橋性シリル基含有化合物が、第1級及び/又は 第2級アミノ基と架橋性シリル基を含有する有機化合物 と、有機モノイソシアネートとの反応生成物である、請求項5に記載の揺変性硬化性組成物。

【請求項7】

前記の置換基を有していてもよい有機基結合ウレイレン 基及び架橋性シリル基含有化合物が、第1級及び/又は 第2級アミノ基含有有機化合物と、架橋性シリル基含有 有機イソシアネート化合物との反応生成物である、請求 30 項5に記載の揺変性硬化性組成物。

【請求項8】

前記の置換基を有していてもよい有機基結合ウレイレン 基及び架橋性シリル基含有化合物が、第1級及び/又は 第2級アミノ基と架橋性シリル基を含有する有機化合物 と、第1級及び/又は第2級アミノ基含有有機化合物と を、有機ポリイソシアネートを介して反応させた生成物 である、請求項5に記載の揺変性硬化性組成物。

【請求項9】

前記の置換基を有していてもよい有機基結合ウレイレン 基及び架橋性シリル基含有化合物が、一般式 (2) で表 わされる第1級及び/又は第2級アミノ基と架橋性シリ ル基を含有する有機化合物と、一般式 (3) で表わされ る有機モノイソシアネートとの反応生成物である、請求 項5に記載の揺変性硬化性組成物。

【化2】

(式中、R⁵ は水素原子、フェニル基、ベンジル基から選ばれる基、R⁸ は炭素数2~6の2価の脂肪族炭化水素基、R⁷ は炭素数2~10の2価の脂肪族炭化水素基、Rな炭素数1~20の脂肪族炭化水素基、芳香族炭化水素基、芳香脂肪族炭化水素基から選ばれる1価の基、Xは1価の加水分解性基、aは0、1又は2の整数、pは0又は1の整数をそれぞれ示す。)

[化3]

$$R^{8} - NCO (3)$$

(式中、R®は炭素数4~24の脂肪族炭化水素基、芳香族炭化水素基、芳香脂肪族炭化水素基、脂環式炭化水素基、ハロゲン置換脂肪族炭化水素基、ハロゲン置換芳香脂肪族炭化水素基、ハロゲン置換芳香脂肪族炭化水素基、ハロゲン置換脂環式炭化水素基から選ばれる1価の基を示す。)

【請求項10】

前記の置換基を有していてもよい有機基結合ウレイレン 基及び架橋性シリル基含有化合物が、一般式(4)で表 わされる第1級又は第2級アミノ基含有有機化合物と、 一般式(5)で表わされる架橋性シリル基含有有機モノイソシアネート化合物との反応生成物である、請求項5 に記載の揺変性硬化性組成物。

【化4】

(式中、R·® は炭素数2~24の脂肪族炭化水素基、芳香族炭化水素基、芳香脂肪族炭化水素基、脂環式炭化水素基、ハロゲン置換脂肪族炭化水素基、ハロゲン置換芳香族炭化水素基、ハロゲン置換芳香脂肪族炭化水素基、ハロゲン置換脂環式炭化水素基、酸素原子含有脂肪族炭化水素基、第3級窒素原子含有脂肪族炭化水素基から選ばれる1価の基、R¹®は水素原子、又は炭素数2~24の脂肪族炭化水素基、芳香族炭化水素基、芳香脂肪族炭化水素基、脂環式炭化水素基、酸素原子含有脂肪族炭化水素基、第3級窒素原子含有脂肪族炭化水素基がら選ばれる1価の基をそれぞれ示す。)

【化5】

(式中、R''は炭素数2~6の2価の脂肪族炭化水素基、Rは炭素数1~20の 脂肪族炭化水素基、芳香族炭化水素基、芳香脂肪族炭化水素基から選ばれる1価 の基、Xは1価の加水分解性基、aは0、1又は2の整数、gは0又は1の整数 をそれぞれ示す。)

(4)

【請求項11】

前記架橋性シリル基反応性官能基含有無機系物質粒子が 二酸化ケイ素粒子である、請求項5に記載の揺変性硬化 性組成物。

【請求項12】

添加剤を更に含有する、請求項1~11のいずれか一項 に記載の揺変性硬化性組成物。

【請求項13】

前記添加剤が、可塑剤、耐候安定剤、架橋触媒、充填 剤、カップリング剤、保存安定性改良剤、着色剤及びつ や消し剤からなる群から選ばれる1種又は2種以上であ る、請求項12に記載の揺変性硬化性組成物。

【請求項14】

イソシアネート基含有ウレタンプレポリマー(A)と、 架橋性シリル基含有ポリアクリル及び/又はメタクリル 系樹脂(B)と、置換基を有していてもよい有機基結合 ウレイレン基含有無機系物質粒子(C)とを含有するこ と、を特徴とするシーリング材組成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】

本発明は、大気中などの水分により硬化してゴム状弾性 体となる、特に耐候性に優れた揺変性の硬化性組成物及 びシーリング材組成物に関する。

[0002]

【従来の技術】

従来から、建築物用、土木用、自動車用などの防水シー る湿気硬化型の樹脂成分として、ポリウレタン樹脂が、 作業性や接着性などに優れている点から、広く使用され ている。

従来のシーリング材組成物は、例えば、水酸基含有ビニ ル重合体とポリイソシアネートとの反応物を成分として いる (例えば、特許文献1及び2参照。)。

[0003]

しかし、近年、建築物、土木、自動車などの分野におい ては長期に渡って性能を維持する、いわゆる超長寿命化 のニーズが高まり、これらに使用されるシーリング材、

接着剤、塗料などに対しても、接着性や、耐水性、耐候 性などの耐久性のさらなる向上が求められている。ポリ ウレタン樹脂は、硬化後のモジュラスが適度で伸びが大 きくゴム弾性が良好で、接着性や耐水性に優れ、製造し 易く、比較的安価であるという利点を有するものの、耐 候性が劣るという欠点を有する。この耐候性を改善する 方法として、特定の水酸基含有ビニル重合体とポリイソ 20 シアネートの反応物を成分とするシーリング材組成物或 いは特定の水酸基含有アクリル重合体とこの水酸基含有 アクリル重合体以外のポリオール及びポリイソシアネー トから得られるアクリルウレタンプレポリマーを含む一 液湿気硬化性ウレタン樹脂組成物が提案されているが (例えば特許文献1及び2参照。)、これらの方法によ り耐候性は改善されるが、粘度が高く作業性が悪い、硬 化物が脆く伸びの小さなゴム弾性に劣っているものであ るなどの欠点を有しており、特にシーリング材として利 用することが困難である。

30 また、建築物用、土木用、自動車用などの防水シーリン グ材、接着剤、塗料などの樹脂成分には、作業性や接着 性などに優れている点から、変成シリコーン樹脂やイソ シアネート基含有プレポリマーなども広く使用されてお り、用途によっては揺変性を付与することが必要である 場合が多い。

例えば、接着剤においては重いタイルなどを建築物壁面 に接着するときずり落ちないように、また、塗膜防水塗 料や塗り床材においては垂直壁面や立上がり面に厚塗り したとき垂れないように、パテ材においてはヘラ切れ性 リング材、接着剤、塗料などの硬化性組成物に使用され 40 が良く、そしてシーリング材においても建築物などの幅 広の垂直目地や天井目地に塗布施工したとき垂れないよ うに(スランプしない)という、作業性を維持しなが ら、揺変性をより強めた材料、さらには作業時間短縮の ため硬化速度を速めた材料が要求されてきている。 **塗料、接着剤、シーリング材などに揺変性を付与する方** 法として、一般に、硬化性樹脂にコロイド状シリカや脂 肪酸処理炭酸カルシウムなどを配合することが行われて いる。

[0004]

50 しかし、前記従来公知の技術には次のような種々の問題

点がある。

すなわち、硬化性樹脂に十分な揺変性を付与するために は、脂肪酸処理炭酸カルシウムの場合、その使用量が多 く必要であり、そのため処方の自由度が小さくなる、湿 気硬化型の硬化性樹脂に配合する場合、含水分により貯 蔵安定性が悪化する、また設備が大がかりになるなどの 問題がある。また、コロイド状シリカの場合には、その 使用量が少なくて済むという利点があるものの、極性の 大きな硬化性樹脂や有機溶剤などを使用したり、硬化を 促進させるため触媒を添加したりすると、極性の大きな 10 硬化性樹脂や有機溶剤など或いは触媒がコロイド状シリ カ表面の一SiOH基と相互作用を起こし、揺変性を付 与する構造を破壊するためと推測されるが、揺変性が消 失し流動化を起こしてタレやスランプを発生してしま い、極性の大きな硬化性樹脂や有機溶剤など或いは触媒 を使用できなくなり、組成が制限されてしまうという問 題がある。

これらの欠点を改善するため、親水性のコロイド状シリカにジメチルジクロロシランなどを反応させて疎水化する方法や、ポリウレタン樹脂に疎水性コロイド状シリカ及びアミノシランカップリング剤とポリイソシアネートとの反応物を併用する方法(特許文献3参照。)などが提案されているが、未だ効果が不十分であり、極性の大きな硬化性樹脂や触媒を使用した組成でタレを防止するためにはそれらの使用量を多くする必要があり、その結果として粘度が増大し作業性が悪化するという問題が依然として存在している。

[0005]

【特許文献1】

特開2001-348560号公報

【特許文献2】

特開2002-226544号公報

【特許文献3】

特開昭64-14269号公報

[0006]

【発明が解決しようとする課題】

本発明の目的は、上記従来公知技術の問題点を解決して、少量の配合で極性の大きな硬化性樹脂や有機溶剤など或いは更に触媒を使用しても十分に安定した揺変性を付与することができ、結果として顧客のニーズに応じた多様な組成を組むことができ、また、特に耐候性や引張接着性が良好で、貯蔵安定性、作業性にも優れた揺変性硬化性組成物及びシーリング材組成物を提供することである。

[0007]

10 【課題を解決するための手段】

前記目的を達成するため、本発明者らは鋭意検討した結果、イソシアネート基含有ウレタンプレポリマーに架橋性シリル基含有ポリアクリル及び/又はメタクリル系樹脂を併用すると共に、無機系物質粒子表面に(炭化水素基などの)有機基結合ウレイレン基を導入した粒子を更に併用することにより、優れた耐候性と強力で安定した揺変性を発現させうることを見出し、本発明に到達した。この安定した揺変性付与効果は、ウレイレン基(ウレア基、-NHCONH-)の強力な水素結合とそれに20 結合している(炭化水素基などの)有機基との絡み合いにより安定した揺変性付与構造を形成することによりもたらされると推測される。

すなわち本発明は、次の(1)~(14)である。

[0008]

(1) イソシアネート基含有ウレタンプレポリマー (A) と、架橋性シリル基含有ポリアクリル及び/又は メタクリル系樹脂(B) と、置換基を有していてもよい 有機基結合ウレイレン基含有無機系物質粒子(C)とを 含有すること、を特徴とする揺変性硬化性組成物。

30 [0009]

- (2) 前記の置換基を有していてもよい有機基結合ウレイレン基含有無機系物質粒子(C)が、下記一般式
- (1) で表わされる無機系物質粒子である、前記(1)の揺変性硬化性組成物。

[0010]

【化6】

(式中、R¹は1価の有機基、R²は2価の有機基、R³は水素原子又は置換 基、R↑は水素原子又は置換基、乙は無機系物質粒子、Yは無機系物質粒子乙と 有機基R²又はウレイレン基とを連結する基、mはO又は1の整数、nは1以上 の整数をそれぞれ示す。但し、R³とR⁴は同時に置換基であることはなく、 R¹、R²、R³及びR¹はそれぞれ前記イソシアネート基含有ウレタンプレ ポリマー (A) 或いは前記架橋性シリル基含有ポリアクリル及び/又はメタクリ ル系樹脂(B)とは貯蔵中に反応しない基である。)

[0011]

(3) 前記架橋性シリル基含有ポリアクリル及び/又 はメタクリル系樹脂(B)が、ポリアクリル及び/又は メタクリル系ポリオールと、架橋性シリル基含有有機イ ソシアネート化合物とを反応させて得られる樹脂であ る、前記(1)又は(2)の揺変性硬化性組成物。

[0012]

(4) 前記架橋性シリル基含有ポリアクリル及び/又 はメタクリル系樹脂(B)が、ポリアクリル及び/又は メタクリル系ポリオールと、架橋性シリル基含有有機イ ソシアネート化合物と、有機モノイソシアネートとを反 応させて得られる樹脂である、前記(1)又は(2)の 摇変性硬化性組成物。

[0013]

レイレン基含有無機系物質粒子(C)が、置換基を有し ていてもよい有機基結合ウレイレン基及び架橋性シリル 基含有化合物と、架橋性シリル基反応性官能基含有無機 系物質粒子との反応生成物である、前記(1)又は

(2) の揺変性硬化性組成物。

[0014]

(6) 前記の置換基を有していてもよい有機基結合ウ レイレン基及び架橋性シリル基含有化合物が、第1級及 び/又は第2級アミノ基と架橋性シリル基を含有する有 機化合物と、有機モノイソシアネートとの反応生成物で ある、前記(5)の揺変性硬化性組成物。

[0015]

(7) 前記の置換基を有していてもよい有機基結合ウ 20 レイレン基及び架橋性シリル基含有化合物が、第1級及 び/又は第2級アミノ基含有有機化合物と、架橋性シリ ル基含有有機イソシアネート化合物との反応生成物であ る、前記(5)の揺変性硬化性組成物。

[0016]

(8) 前記の置換基を有していてもよい有機基結合ウ レイレン基及び架橋性シリル基含有化合物が、第1級及 び/又は第2級アミノ基と架橋性シリル基を含有する有 機化合物と、第1級及び/又は第2級アミノ基含有有機 化合物とを、有機ポリイソシアネートを介して反応させ (5) 前記の置換基を有していてもよい有機基結合ウ 30 た生成物である、前記(5)の揺変性硬化性組成物。

[0017]

- (9) 前記の置換基を有していてもよい有機基結合ウ レイレン基及び架橋性シリル基含有化合物が、一般式
- (2) で表わされる第1級及び/又は第2級アミノ基と 架橋性シリル基を含有する有機化合物と、一般式(3) で表わされる有機モノイソシアネートとの反応生成物で ある、前記(5)の揺変性硬化性組成物。

[0018]

【化7】

(式中、R⁵ は水素原子、フェニル基、ベンジル基から選ばれる基、R⁶ は炭素数2~6の2価の脂肪族炭化水素基、R⁷ は炭素数2~10の2価の脂肪族炭化水素基、Rは炭素数1~20の脂肪族炭化水素基、芳香族炭化水素基、芳香脂肪族炭化水素基から選ばれる1価の基、Xは1価の加水分解性基、aは0、1又は2の整数、pは0又は1の整数をそれぞれ示す。)

[0019]

 $R^{a} - NCO (3)$

(式中、R®は炭素数4~24の脂肪族炭化水素基、芳香族炭化水素基、芳香脂肪族炭化水素基、脂環式炭化水素基、ハロゲン置換脂肪族炭化水素基、ハロゲン置換芳香脂肪族炭化水素基、ハロゲン置換芳香脂肪族炭化水素基、ハロゲン置換脂環式炭化水素基から選ばれる1価の基を示す。)

[0020]

(10) 前記の置換基を有していてもよい有機基結合 ウレイレン基及び架橋性シリル基含有化合物が、一般式 (4)で表わされる第1級又は第2級アミノ基含有有機 化合物と、一般式(5)で表わされる架橋性シリル基含* *有有機モノイソシアネート化合物との反応生成物である、前記(5)の揺変性硬化性組成物。

【0021】 【化9】

$$R^{\circ} - N - H$$
 $R^{\circ} - N - H$

(4)

(式中、R° は炭素数2~24の脂肪族炭化水素基、芳香族炭化水素基、芳香脂肪族炭化水素基、脂環式炭化水素基、ハロゲン置換脂肪族炭化水素基、ハロゲン置換芳香族炭化水素基、ハロゲン置換芳香脂肪族炭化水素基、ハロゲン置換脂環式炭化水素基、酸素原子含有脂肪族炭化水素基、第3級窒素原子含有脂肪族炭化水素基から選ばれる1価の基、R¹°は水素原子、又は炭素数2~24の脂肪族炭化水素基、芳香族炭化水素基、芳香脂肪族炭化水素基、脂環式炭化水素基、酸素原子含有脂肪族炭化水素基、新3級窒素原子含有脂肪族炭化水素基、移3级窒素原子含有脂肪族炭化水素基から選ばれる1価の基をそれぞれ示す。)

[0022] [化10]

$$OCN - (R^{11})_{q} - Si - X_{3-a}$$
 (5)

(式中、R**は炭素数2~6の2価の脂肪族炭化水素基、Rは炭素数1~20の 脂肪族炭化水素基、芳香族炭化水素基、芳香脂肪族炭化水素基から選ばれる1価 の基、Xは1価の加水分解性基、aは0、1又は2の整数、qは0又は1の整数 をそれぞれ示す。)

[0023]

(11) 前記架橋性シリル基反応性官能基含有無機系 物質粒子が二酸化ケイ素粒子である、前記(5)の揺変 性硬化性組成物。

[0024]

(12) 添加剤を更に含有する、前記(1)~(1 1) のいずれかの揺変性硬化性組成物。

[0025]

(13) 前記添加剤が、可塑剤、耐候安定剤、架橋触 媒、充填剤、カップリング剤、保存安定性改良剤、着色 剤及びつや消し剤からなる群から選ばれる1種又は2種 以上である、前記(12)の揺変性硬化性組成物。

[0026]

(14) イソシアネート基含有ウレタンプレポリマー (A) と、架橋性シリル基含有ポリアクリル及び/又は メタクリル系樹脂(B)と、置換基を有していてもよい 有機基結合ウレイレン基含有無機系物質粒子(C)とを 含有すること、を特徴とするシーリング材組成物。

[0027]

【発明の実施の形態】

以下、本発明を詳しく説明する。

本発明における硬化成分としてのイソシアネート基含有 ウレタンプレポリマー (A) は、イソシアネート基が湿 気(水分)と反応し、尿素結合を形成して架橋、硬化す るものであり、有機ポリイソシアネートと、高分子ポリ オールと、場合により更に鎖延長剤とを、活性水素

(基) に対してイソシアネート基過剰の条件で反応させ て得られるものが好適である。

[0028]

有機ポリイソシアネートとしては、4,4'-ジフェニ ルメタンジイソシアネート、2、4′ージフェニルメタ ンジイソシアネート、2, 2' -ジフェニルメタンジイ ソシアネート、2、4-トルエンジイソシアネート、 2, 6-トルエンジイソシアネート、4, 4'ージフェ ニルエーテルジイソシアネート、3,3'ージメチルジ フェニルー4, 4' ージイソシアネート、4, 4' ージ フェニルプロパンジイソシアネート、1,2-フェニレ ンジイソシアネート、1,3ーフェニレンジイソシアネ 50 れている点から、ポリエーテルポリオールが好ましい。

ート、1、4-フェニレンジイソシアネート、1、4-ナフタレンジイソシアネート、1.5-ナフタレンジイ ソシアネート、3,3'ージメトキシジフェニルー4, 4′ - ジイソシアネート等の芳香族ジイソシアネート、 1. 6-ヘキサメチレンジイソシアネート、1, 4-テ トラメチレンジイソシアネート、リジンジイソシアネー トメチルエステル等の脂肪族ジイソシアネート、キシリ レンジイソシアネート、テトラメチルキシリレンジイソ シアネート等の芳香脂肪族ジイソシアネート、イソホロ ンジイソシアネート、水素添加トルエンジイソシアネー ト、水素添加キシリレンジイソシアネート、水素添加ジ フェニルメタンジイソシアネート、水素添加テトラメチ ルキシリレンジイソシアネート等の脂環式ジイソシアネ ート等の有機ジイソシアネートが好ましい。また、これ ら有機ジイソシアネートのアダクト変性体、ビュレット 変性体、イソシアヌレート変性体、ウレトンイミン変性 体、ウレトジオン変性体、カルボジイミド変性体等のい 30 わゆる変性イソシアネートも使用できる。更に、ポリメ チレンポリフェニルポリイソシアネート、クルードトル エンポリイソシアネート等のような、いわゆるポリメリ ック体といわれるポリイソシアネートも使用できる。 これらの有機ポリイソシアネートは単独で又は2種以上 を混合して使用することができる。

これらのうち、耐候性が良好な点で、脂肪族ジイソシア ネート、芳香脂肪族ジイソシアネート、脂環式ジイソシ アネートが好ましく、更に芳香脂肪族ジイソシアネート が好ましく、キシリレンジイソシアネートが最も好まし 40 Vi

[0029]

高分子ポリオールとしては、ポリエステルポリオール、 ポリエーテルポリオール、ポリカーボネートポリオー ル、ポリオレフィンポリオール、ポリアクリル及び/又 はメタクリル(以下、「アクリル及び/又はメタクリ ル」を (メタ) アクリルという。) ポリオール、動植物 系ポリオール、これらのコポリオール等、又はこれらの 2種以上の混合物が挙げられる。これらの高分子ポリオ ールのうち、作業性、接着性、耐水性、耐候性などが優

[0030]

ポリエステルポリオールとしては、例えば、コハク酸、 アジピン酸、セバシン酸、アゼライン酸、テレフタル 酸、イソフタル酸、オルソフタル酸、ヘキサヒドロテレ フタル酸、ヘキサヒドロイソフタル酸、ヘキサヒドロオ ルソフタル酸、ナフタレンジカルボン酸、トリメリット 酸等のポリカルボン酸、酸エステル、又は酸無水物等の 1種以上と、エチレングリコール、1,2-プロパンジ オール、1, 3-プロパンジオール、1, 2-ブタンジ ール、1,5-ペンタンジオール、1,6-ヘキサンジ オール、3ーメチルー1,5ーペンタンジオール、ネオ ペンチルグリコール、1,8-オクタンジオール、1, 9-ノナンジオール、ジエチレングリコール、ジプロピ レングリコール、1、4-シクロヘキサンジメタノー ル、ピスフェノールAのエチレンオキサイド或いはプロ ピレンオキサイド付加物、トリメチロールプロパン、グ リセリン、ペンタエリスリトール等の低分子アルコール 類、ヘキサメチレンジアミン、キシリレンジアミン、イ アミン、ジエタノールアミン等の低分子アミノアルコー ル類の1種以上との脱水縮合反応で得られる、ポリエス テルポリオール又はポリエステルアミドポリオールが挙 げられる。

また例えば、低分子アルコール類、低分子アミン類、低 分子アミノアルコール類を開始剤として、εーカプロラ クトン、γーバレロラクトン等の環状エステル (ラクト ン) モノマーの開環重合で得られるラクトン系ポリエス テルポリオールが挙げられる。

ポリカーボネートポリオールとしては、例えば、前述の ポリエステルポリオールの合成に用いられる低分子アル コール類とホスゲンとの脱塩酸反応、或いは前記低分子 アルコール類とジエチレンカーボネート、ジメチルカー ボネート、ジエチルカーボネート、ジフェニルカーボネ ート等とのエステル交換反応で得られるものが挙げられ る。

[0032]

ポリエーテルポリオールとしては、例えば、前述のポリ エステルポリオールの合成に用いられる低分子アルコー 40 ル類、低分子アミン類、低分子アミノアルコール類を開 始剤として、エチレンオキサイド、プロピレンオキサイ ド、テトラヒドロフラン等を開環重合させたポリオキシ エチレンポリオール、ポリオキシプロピレンポリオー ル、ポリテトラメチレンエーテルポリオール、これらを 共重合したポリエーテルポリオール、更に、前述のポリ エステルポリオール、ポリカーボネートポリオールを開 始剤としたポリエステルエーテルポリオールが挙げられ る。また、イソシアネート基含有ウレタンプレポリマー の変性用として、メチルアルコール、エチルアルコー

16

ル、プロピルアルコールなどのモノアルコール類を開始 剤として、前記プロピレンオキサイドなどのエポキシド を開環重合させたポリオキシアルキレンモノオールなど も使用できる。

これらのうち、特にポリオキシプロピレンポリオールが 好ましい。

[0033]

ポリオレフィンポリオールとしては、例えば、水酸基含 有ポリブタジエン、水素添加した水酸基含有ポリブタジ オール、1, 3-ブタンジオール、1, 4-ブタンジオ 10 エン、水酸基含有ポリイソプレン、水素添加した水酸基 含有ポリイソプレン、水酸基含有塩素化ポリプロピレ ン、水酸基含有塩素化ポリエチレンが挙げられる。

[0034]

ポリ (メタ) アクリルポリオールとしては、例えば、ア クリル酸2-ヒドロキシエチル、アクリル酸ヒドロキシュ プロピル、メタクリル酸2-ヒドロキシエチル、メタク リル酸ヒドロキシプロピル等の水酸基を含有した(メ タ) アクリル酸エステル系化合物のモノマーと、これら 以外のエチレン性不飽和化合物の1種以上とを、ラジカ ソホロンジアミン等の低分子アミン類、モノエタノール 20 ル重合開始剤の存在下又は不存在下に、そして溶剤の存 在下又は不存在下にバッチ式重合又は連続重合等の公知 のラジカル重合の方法により反応させて得られるものの 他に、後述の架橋性シリル基含有ポリ(メタ)アクリル 系樹脂の製造に使用されるポリ (メタ) アクリル系ポリ オールが挙げられる。

[0035]

動植物系ポリオールとしては、例えば、ヒマシ油系ジオ ールが挙げられる。

[0036]

また、アルコール性水酸基を有するものであれば、例え ば、ダイマー酸系ジオール、水素添加ダイマー酸系ジオ ールの他に、エポキシ樹脂、ポリエステル樹脂、ロジン 樹脂、尿素樹脂、メラミン樹脂、フェノール樹脂、ポリ ビニルアルコール等の樹脂類も高分子ポリオールとして 使用できる。

[0037]

これらの高分子ポリオールの数平均分子量は500~3 0,000、特に1,000~20,000が好まし い。

[0038]

鎖延長剤としては、前記のポリエステルポリオールの合 成に用いられる低分子アルコール類、低分子アミン類、 低分子アミノアルコール類のうち分子量500未満のも の等、又はこれらの2種以上の混合物が好適に例示され る.

[0039]

本発明におけるイソシアネート基含有ウレタンプレポリ マー(A)の合成には、オクテン酸亜鉛などの、亜鉛、 錫、鉛、ジルコニウム、ビスマス、コバルト、マンガ 50 ン、鉄などの金属とオクテン酸、ナフテン酸などの有機

酸との金属塩、ジブチル錫ジラウレート、ジオクチル錫 ジラウレート等の有機金属化合物、ジプチル錫ジアセチ ルアセトナート、錫系キレート化合物であるEXCES TAR C-501 (旭硝子社製)、ジルコニウムテト ラアセチルアセトナート、チタンアセチルアセトナー ト、アセチルアセトンアルミニウム、アセチルアセトン コバルト、アセチルアセトン鉄、アセチルアセトン銅、 アセチルアセトン亜鉛などの金属キレート化合物、トリ エチレンジアミン、トリエチルアミン、トリーnープチ ルアミン等の有機アミンやその塩等の公知のウレタン化 10 触媒を用いることができる。これらのうちジプチル錫ジ ラウレートが好ましい。

また、更に公知の有機溶媒を用いることもできる。 [0040]

本発明におけるイソシアネート基含有ウレタンプレポリ マー(A)は、一括仕込み反応法、多段階仕込み反応法 のいずれでも合成できるが、プレポリマーの分子中にイ ソシアネート基を残す必要がある。有機ポリイソシアネ ートのイソシアネート基と髙分子ポリオール、場合によ /活性水素 (基) の当量比は、1.1~5.0/1.0 が好ましく、更に1.3~2.0/1.0が好ましい。 このようにして得られるイソシアネート基含有ウレタン プレポリマーのイソシアネート基含有量は0.1~1 5. 0質量%が好ましく、特に0. 3~10. 0質量% が好ましく、最も好ましくは0.4~5.0質量%であ る。イソシアネート基含有量が0.1質量%未満の場合 は、分子量が大きくなりすぎて粘度が増大し作業性が低 下する。また、樹脂中の架橋点が少ないため、十分な接 着性が得られない。イソシアネート基含有量が15.0 質量%を超える場合は、樹脂の分子量が小さすぎて、ゴ ム弾性が悪化する。

[0041]

本発明における硬化成分としての架橋性シリル基含有ポ リ(メタ)アクリル系樹脂(B)は、架橋性シリル基が 湿気(水分)と反応し、加水分解してシラノール基を生 成し、次いでシラノール基同士が脱水縮合することによ り架橋、硬化するものであり、その配合により硬化後の 耐候性を著しく向上させる効果を発揮するものである。 架橋性シリル基含有ポリ (メタ) アクリル系樹脂 (B) は、例えば特開昭59-122541号公報などに開示 されている従来公知の方法により得ることができるが、 好適には例えば、ポリ(メタ)アクリル系ポリオール と、架橋性シリル基含有有機イソシアネート化合物と、 場合により更に有機モノイソシアネートとを、逐次或い は同時に反応させて得ることができる。

更に具体的には、ポリ(メタ)アクリル系ポリオールと 架橋性シリル基含有有機イソシアネート化合物とを、イ ソシアネート基/水酸基の当量比が 0. 5以上、更には 1以上、特に1.0~1.5/1.0となる範囲で反応 50 量30, 000、Tg0℃、25℃における粘度10

させて、好適に製造することができる。また、まず、ポ リ (メタ) アクリル系ポリオールと架橋性シリル基含有 有機イソシアネート化合物とを、分子中に架橋性シリル 基が0.1個以上、好ましくは0.3~3個存在するよ うに、イソシアネート基に対し水酸基過剰の条件で、イ ソシアネート基/水酸基の当量比が0.1~0.99/ 1.0、更には0.2~0.9/1.0となる範囲で反 応させて、架橋性シリル基及び水酸基含有ポリ(メタ) アクリル系樹脂を合成し、次いで、この架橋性シリル基 及び水酸基含有ポリ (メタ) アクリル系樹脂と有機モノ イソシアネートとを、合計のイソシアネート基/水酸基 の当量比が1以上、更には1.0~1.5/1.0とな る範囲で反応させて、好適に製造することができる。 これらの反応の際には、イソシアネート基含有ウレタン プレポリマー (A) の合成において挙げた公知のウレタ ン化触媒を用いることができる。これらのうちジブチル

18

また、更に公知の有機溶媒を用いることもできる。 [0042]

錫ジラウレートが好ましい。

り更に鎖延長剤の活性水素(基)とのイソシアネート基 20 ポリ(メタ)アクリル系ポリオールは、水酸基含有(メ タ) アクリル系単量体を少なくとも含有するエチレン性 不飽和化合物を重合開始剤の存在下又は不存在下に、そ して溶剤の存在下又は不存在下において、バッチ式又は 連続重合等の公知のラジカル重合の方法により、好まし くは150~350℃、更に好ましくは210~250 ℃で高温連続重合反応して得られるものが、反応生成物 の分子量分布が狭く低粘度になるため好適である。ポリ (メタ) アクリル系ポリオールは水酸基含有(メタ) ア クリル系単量体を単独で重合して得られるものであって 30 もよく、更に、これとこれ以外のエチレン性不飽和化合 物とを共重合して得られるものであってもよい。これら のうち、ポリ (メタ) アクリル系ポリオールの水酸基の 含有量を調節することが容易で、硬化樹脂の物性を選択 しやすい点から、水酸基含有 (メタ) アクリル系単量体 とこれ以外のエチレン性不飽和化合物を共重合して得ら れるものが好ましい。この共重合の際、水酸基含有(メ タ) アクリル系単量体を、ポリ (メタ) アクリル系ポリ オール1分子当たり平均水酸基官能数が0.5~10個 含有するように使用するのが好ましく、更に1.2~3 40 個、特に1.5~2個含有するように使用するのが好ま しい。平均水酸基官能数が10個を超えると、硬化後の 物性が硬くなり過ぎてゴム状弾性がなくなる。このう ち、ゲルパーミエーションクロマトグラフィー (GP C) によるポリスチレン換算の数平均分子量が1,00 0~30,000、更に1,000~15,000、T gが0℃以下、更に-70~-20℃、特に-70~-30℃、25℃における粘度が100, 000mPa ・s以下、特に50, 000mPa・s以下のポリ (メタ) アクリル系ポリオールが好ましい。数平均分子

19

000mPa·sをそれぞれ超えると、硬化性組 成物の作業性が悪くなる。

[0043]

水酸基含有 (メタ) アクリル系単量体としては、架橋性 シリル基含有イソシアネート化合物及び有機モノイソシ アネートのイソシアネート基との反応性の良さ、及び得 られる架橋性シリル基含有ポリ(メタ)アクリル系樹脂 の粘度の低さから、アルコール性水酸基含有(メタ)ア クリル系単量体が好ましく、具体的には例えば、ヒドロ キシエチルアクリレート、ヒドロキシプロピルアクリレ 10 ート、ヒドロキシブチルアクリレート等のヒドロキシア ルキルアクリレート類、ヒドロキシエチルメタクリレー ト、ヒドロキプロピルメタクリレート、ヒドロキシブチ ルメタクリレート等のヒドロキシアルキルメタクリレー ト類、ペンタエリスリトールトリアクリレート、グリセ リンモノアクリレート、ペンタエリスリトールジアクリ レートモノステアレート、ジペンタエリスリトールペン タアクリレート、ジトリメチロールプロパントリアクリ レート、ポリプロピレングリコールモノアクリレート等 の多価アルコールのモノ又は水酸基残存ポリアクリレー 20 ト類、ペンタエリスリトールトリメタクリレート、グリ セリンモノメタクリレート、ペンタエリスリトールジメ タクリレートモノステアレート、ジペンタエリスリトー ルペンタメタクリレート、ジトリメチロールプロパント リメタクリレート、ポリプロピレングリコールモノメタ クリレート等の多価アルコールのモノ又は水酸基残存ポ リメタクリレート類、シクロヘキセンオキシドとアクリ ル酸との付加物等のエポキシドとアクリル酸との付加 物、シクロヘキセンオキシドとメタクリル酸との付加物 等のエポキシドとメタクリル酸との付加物が挙げられ る。

その他のエチレン性不飽和化合物としては、例えば、エ チレン、プロピレン、イソブチレン、ブタジエン、クロ ロプレン、塩化ビニル、塩化ビニリデン、アクリル酸、 メタクリル酸、酢酸ビニル、スチレン、クロルスチレ ン、2-メチルスチレン、ジビニルベンゼン、アクリル 酸メチル、アクリル酸エチル、アクリル酸ブチル、アク リル酸イソプチル、アクリル酸2-エチルヘキシル、ア クリル酸ベンジル、グリシジルアクリレート、メタクリ ル酸メチル、メタクリル酸エチル、メタクリル酸ブチ ル、メタクリル酸イソプチル、メタクリル酸2-エチル ヘキシル、メタクリル酸ベンジル、グリシジルメタクリ レート、アクリルアミド、メタクリルアミド、エトキシ 化フェノールアクリレート、エトキシ化パラクミルフェ ノールアクリレート、エトキシ化ノニルフェノールアク リレート、プロポキシ化ノニルフェノールアクリレー ト、メトキシジエチレングリコールアクリレート、エト キシジエチレングリコールアクリレート、イソボルニル アクリレート、エトキシ化ビスフェノールFジアクリレ ート、エトキシ化ビスフェノールAジアクリレート、ト 50 やすさ、硬化後のゴム弾性が良好な点から、分子内に1

リプロピレングリコールジアクリレート、ポリエチレン グリコールジアクリレート、ポリプロピレングリコール ジアクリレート、トリメチロールプロパントリアクリレ ート、プロポキシ化トリメチロールプロパントリアクリ レート、エトキシ化トリメチロールプロパントリアクリ レート、ポリウレタンジアクリレート、アクリル酸ダイ マー、ポリエステルポリアクリレート、1,6-ヘキサ ンジオールジアクリレート、ステアリルアクリレート、 テトラヒドロフルフリルアクリレート、シクロヘキシル アクリレート、ラウリルアクリレート、2-フェノキシ アクリレート、イソデシルアクリレート、イソオクチル アクリレート、トリデシルアクリレート、カプロラクト ンジアクリレート、ネオペンチルグリコールジアクリレ ート、1、3ープタンジオールジアクリレート、1、4 ープタンジオールジアクリレート、エチレングリコール ジアクリレート、ジエチレングリコールジアクリレー ト、トリエチレングリコールジアクリレート、テトラエ チレングリコールジアクリレート、プロポキシ化ネオペ ンチルグリコールジアクリレート、プロポキシ化グリセ リントリアクリレート、エトキシ化ペンタエリスリトー ルテトラアクリレート、テトラヒドロフルフリルメタク リレート、シクロヘキシルメタクリレート、イソデシル メタクリレート、ラウリルメタクリレート、ステアリル メタクリレート、メトキシジエチレングリコールメタク リレート、エトキシジエチレングリコールメタクリレー ト、トリエチレングリコールジメタクリレート、エチレ ングリコールジメタクリレート、テトラエチレングリコ ールジメタクリレート、ポリエチレングリコールジメタ クリレート、1、4ープタンジオールジメタクリレー 30 ト、ジエチレングリコールジメタクリレート、1,6-ヘキサンジオールジメタクリレート、ネオペンチルグリ コールジメタクリレート、1,3ープタンジオールジメ タクリレート、エトキシ化ビスフェノールAジメタクリ レート、トリメチロールプロパントリメタクリレートが 挙げられる。これらのうち、エチレン性不飽和化合物と しては、耐候性と共に硬化後の特性などの点から、アク リル酸エステル系化合物のモノマー、メタクリル酸エス テル系化合物のモノマー等の(メタ)アクリル系化合物 が好ましく、アクリル酸メチル、アクリル酸エチル、ア 40 クリル酸プロピル、アクリル酸プチル、アクリル酸2-エチルヘキシル、メタクリル酸メチル、メタクリル酸エ チル、メタクリル酸プロピル、メタクリル酸プチル、メ タクリル酸2-エチルヘキシルが更に好ましい。 これらはいずれも単独で或いは2種以上を混合して使用

[0044]

できる。

架橋性シリル基含有有機イソシアネート化合物は、分子 内に1個以上のイソシアネート基と1個以上の架橋性シ リル基を少なくとも含有すればよいが、反応の制御のし

個のイソシアネート基と1個の架橋性シリル基を含有す る化合物が好ましい。架橋性シリル基は加水分解性のシ リル基であって、製造しやすく架橋しやすい次の一般式*

(式中、Rは炭素数1~20の脂肪族炭化水素基、芳香 族炭化水素基、芳香脂肪族炭化水素基から選ばれる1価 の基であり、炭素数1~20のアルキル基、炭素数6~ 20のアリール基又は炭素数7~20のアラルキル基が 好ましく、メチル基が最も好ましい。 Xで示される1価 の加水分解性基としてはハロゲン原子、水素原子、アル コキシ基、アシルオキシ基、ケトキシメート基、アミド 基、酸アミド基、アルケニルオキシ基などが挙げられ る。Xが複数の場合には、Xは同じ基であっても異なっ た基であってもよい。このうちXはアルコキシ基が好ま しく、メトキシ基又はエトキシ基が最も好ましい。 a は 0、1又は2の整数であり、0又は1が最も好まし v.)

[0046]

架橋性シリル基含有有機イソシアネート化合物として は、具体的には例えば、3-イソシアネートプロピルト リメトキシシラン、3-イソシアネートプロピルトリエ トキシシラン、3ーイソシアネートプロピルメチルジエ トキシシラン、3ーイソシアネートプロピルメチルジメ トキシシラン、3-イソシアネートプロピルイソプロポ キシシランなどの架橋性シリル基含有脂肪族モノイソシ アネート化合物、イソシアネートトリメトキシシラン、 れらは単独で或いは2種以上混合して使用できる。これ らのうち、得られる樹脂 (B) の硬化速度が高い点で、 3-イソシアネートプロピルトリメトキシシランが好ま しい。

[0047]

有機モノイソシアネートは、物性調整のため架橋性シリ ル基の官能基数を調節する目的及び耐水性を向上させる 目的で使用するものであり、分子内にイソシアネート基 を1個含有すればよいが、架橋性シリル基は含有してい ない。すなわち、有機モノイソシアネートのイソシアネ 40 ート基以外の有機基は湿気などの水分硬化性の官能基を 含有していない、好ましくは疎水性の有機基である。具 体的には、nープチルモノイソシアネート、nーヘキシ ルモノイソシアネート、n-テトラデシルモノイソシア ネート、nーヘキサデシルモノイソシアネート、オクタ

*(6)で示されるものが好ましい。

[0045] 【化11】

(6)

デシルモノイソシアネートなどの脂肪族モノイソシアネ ート、フェニルモノイソシアネート、pーイソプロピル 10 フェニルモノイソシアネートなどの芳香族モノイソシア ネート、ベンジルモノイソシアネートなどの芳香脂肪族 モノイソシアネート、シクロヘキシルモノイソシアネー トなどの脂環式モノイソシアネート、nークロロエチル モノイソシアネートなどのハロゲン置換脂肪族モノイソ シアネート、pークロロフェニルモノイソシアネート、 3, 5-ジクロロフェニルモノイソシアネート、p-フ ルオロフェニルモノイソシアネート、2, 4-ジフルオ ロフェニルモノイソシアネートなどのハロゲン置換芳香 族モノイソシアネート、p-クロロベンジルモノイソシ 20 アネートなどのハロゲン置換芳香脂肪族モノイソシアネ ート、4ークロロシクロヘキシルモノイソシアネートな どのハロゲン置換脂環式モノイソシアネートなどが挙げ られる。これらは単独で或いは2種以上混合して使用で きる。これらのうち、耐水性を向上させる点で、脂肪族 モノイソシアネートが好ましく、オクタデシルモノイソ シアネートが最も好ましい。

[0048]

本発明の揺変性硬化性組成物において、イソシアネート 基含有ウレタンプレポリマー(A)/架橋性シリル基含 ジイソシアネートジメトキシシランなどが挙げられ、こ 30 有ポリ (メタ) アクリル系樹脂 (B) の配合割合は、1 0重量部/90重量部~99重量部/1重量部、更に2 0重量部/80重量部~95重量部/5重量部、特に5 0重量部/50重量部~90重量部/10重量部である ことが好ましい。

[0049]

次に、本発明における置換基を有していてもよい有機基 結合ウレイレン基含有無機系物質粒子(C)について説 明する。

下記一般式(1)で表わされる置換基を有していてもよ い有機基結合ウレイレン基含有無機系物質粒子(C) は、少量の使用で本発明の硬化性組成物及びシーリング 材組成物に強力で安定した揺変性を付与するものであ

[0050]

【化12】

(式中、R¹は1価の有機基、R²は2価の有機基、R³は水素原子又は置換 基、R⁺は水素原子又は置換基、乙は無機系物質粒子、Yは無機系物質粒子乙と 有機基R~又はウレイレン基とを連結する基、mは0又は1の整数、nは1以上 の整数をそれぞれ示す。但し、R3とR1は同時に置換基であることはなく、 R¹、R²、R°及びR⁴はそれぞれ前記イソシアネート基含有ウレタンプレ ポリマー(A)或いは前記架橋性シリル基含有ポリアクリル及び/又はメタクリ ル系樹脂(B)とは貯蔵中に反応しない基である。)

20

ここにおいて、前記の置換基を有していてもよい有機基 結合ウレイレン基とは、(1)式においてYとZを除い た部分を意味する。すなわち、置換基を有していてもよ い有機基結合ウレイレン基を連結基Yにより、無機系物 質粒子の表面Zに結合し導入したものである。

この安定した揺変性付与効果は、ウレイレン基(ウレア 基、-NHCONH-)の強力な水素結合とそれに結合 している (炭化水素基などの) 有機基の絡み合いにより 安定した揺変性付与構造を形成することによりもたらさ れるものと推測される。

このウレイレン基は置換基を有していてもよいが、ウレ イレン基がさらに置換基を有する場合は2個の水素原子 が同時に置換されることはない。これは少なくとも1個 の水素原子が存在しないと水素結合を形成することがで きないためである。

さらに、置換基を有していてもよい有機基結合ウレイレ ン基のウレイレン基を除いた部分はウレタンプレポリマ ー(A)、特にウレタンプレポリマー中のイソシアネー ト基或いは架橋性シリル基含有ポリ(メタ)アクリル系 樹脂(B)と貯蔵中に反応しない基である必要がある。 なぜならば、この置換基を有していてもよい有機基結合 ウレイレン基がイソシアネート基含有ウレタンプレポリ マー(A)或いは架橋性シリル基含有ポリ(メタ)アク リル系樹脂(B)と反応すると、貯蔵中に置換基を有し 子(C)により形成された揺変性付与構造が破壊されて しまうとともに増粘してしまうためである。

具体的には、(1)式中の有機基R¹としては、ウレタ ンプレポリマー(A)、特にウレタンプレポリマー中の イソシアネート基或いは架橋性シリル基含有ポリ(メ タ) アクリル系樹脂(B) と反応しない基であれば何で もよく、例えば、炭素数2~40の1価の脂肪族炭化水 素基、芳香族炭化水素基、芳香脂肪族炭化水素基、脂環 式炭化水素基などの炭化水素基が挙げられ、鎖中に酸素

基又はウレタン基を有していてもよい。さらに、有機基 R1はアルキル基、アリール基、アラルキル基、ハロゲ ン、ハロゲンで置換されたアルキル基又はアリール基又 はアラルキル基、アルコキシ基、アリールオキシ基など で置換されていてもよい。これらのうち、安定した揺変 性付与効果の点から、ウレイレン基を有していてもよい 炭素数4~40の1価の炭化水素基が好ましく、更に製 造のし易さの点から炭素数4~24の1価の脂肪族炭化 水素基が好ましい。

(1) 式中の有機基R²としては、ウレタンプレポリマ ー(A)、特にウレタンプレポリマー中のイソシアネー ト基或いは架橋性シリル基含有ポリ (メタ) アクリル系 樹脂(B)と反応しない基であれば何でもよく、例えば 炭素数2~16の2価の脂肪族炭化水素基が挙げられ、 30 鎖中に酸素原子、第3級窒素原子などの異種原子を有し ていてもよい。さらに、有機基R²はアルキル基、アリ ール基、アラルキル基、ハロゲン、ハロゲンで置換され たアルキル基又はアリール基又はアラルキル基、アルコ キシ基、アリールオキシ基などで置換されていてもよ い。また、有機基R²は使用する原料によって存在する 場合と存在しない場合があるが、安定した揺変性付与効 果の点から存在したほうが好ましい。

(1) 式中の有機基R³ 又はR⁴ としては、ウレタンプ レポリマー (A) 、特にウレタンプレポリマー中のイソ ていてもよい有機基結合ウレイレン基含有無機系物質粒 40 シアネート基或いは架橋性シリル基含有ポリ(メタ)ア クリル系樹脂(B)と反応しない基であれば何でもよ く、例えば、炭素数2~30の1価の脂肪族炭化水素 基、芳香族炭化水素基、芳香脂肪族炭化水素基、脂環式 炭化水素基、ウレイレン基含有脂肪族炭化水素基、或い はウレイレン基とビュレット結合した炭素数4~24の 1 価の脂肪族炭化水素基、芳香族炭化水素基、芳香脂肪 族炭化水素基、脂環式炭化水素基、加水分解性シリル基 含有脂肪族炭化水素基などが挙げられる。

(1) 式中の連結基Yは無機系物質粒子Zと有機基R² 原子、第3級窒素原子などの異種原子或いはウレイレン 50 又はウレイレン基とを結合する基であり、-TiO-、

-SiO-などが挙げられるが(無機系物質粒子Zと連 結したものは、一TiO-Z、-SiO-Zと表わされ る)、製造のし易さと揺変性付与効果の大きさの点から -SiO-(シロキサン結合)が好ましい。

なお、無機系物質粒子に安定した揺変性付与能力を与え るために、置換基を有していてもよい有機基結合ウレイ レン基は、この連結基Yにより無機系物質粒子の表面Z に1個以上結合されていればよい。

なお、(1)式において、連結基Yは無機系物質粒子 Z と1本の手で連結されているように模式的に示している 10 反応させた生成物、或いは、架橋性シリル基含有有機イ が、シロキサン結合を例として説明すると、一SiO -、-Si (O-) 2、-Si (O-) 3の1~3本の 連結可能な手を有しているが、そのうちの少なくとも1 本の手で無機系物質粒子乙と連結されていればよいこと を示している。

[0051]

この置換基を有していてもよい有機基結合ウレイレン基 含有無機系物質粒子(C)は、具体的には、置換基を有 していてもよい有機基結合ウレイレン基及び架橋性シリ ル基含有化合物と、架橋性シリル基反応性官能基含有無 20 機系物質粒子とを反応させ、シロキサン結合(-SiO -)を形成させた反応生成物である。

更に具体的には、置換基を有していてもよい有機基結合 ウレイレン基及び架橋性シリル基含有化合物は、第1級 及び/又は第2級アミノ基と架橋性シリル基を含有する 有機化合物と、有機モノイソシアネートとの反応生成物*

*であるか、第1級及び/又は第2級アミノ基含有有機化 - 合物と、架橋性シリル基含有有機イソシアネート化合物 との反応生成物であるか、或いは、第1級及び/又は第 2級アミノ基と架橋性シリル基を含有する有機化合物 と、第1級及び/又は第2級アミノ基含有有機化合物と を、有機ポリイソシアネートを介して反応させた生成物 であることが好ましい。また、第1級及び/又は第2級 アミノ基と架橋性シリル基を含有する有機化合物と有機 モノアルコールとを、有機ポリイソシアネートを介して

26

機ポリアミンを介して反応させた生成物なども挙げられ 第1級及び/又は第2級アミノ基と架橋性シリル基を含 有する有機化合物は、分子内に第1級及び/又は第2級 アミノ基と架橋性シリル基を少なくとも含有すればよ く、架橋性シリル基は1個以上含有していればよいが、

ソシアネート化合物と有機モノイソシアネートとを、有

ウレタンプレポリマー(A)、特にウレタンプレポリマ ー中のイソシアネート基或いは架橋性シリル基含有ポリ (メタ) アクリル系樹脂(B) と反応する他の官能基は 含有していない。具体的には、下記一般式(2)で表わ される第1級及び/又は第2級アミノ基と架橋性シリル 基を含有する有機化合物が好ましい。

[0052]

【化13】

(式中、R⁵ は水素原子、フェニル基、ベンジル基から選ばれる基、R⁶ は炭素 数2~6の2価の脂肪族炭化水素基、R゙は炭素数2~10の2価の脂肪族炭化 水素基、Rは炭素数1~20の脂肪族炭化水素基、芳香族炭化水素基、芳香脂肪 族炭化水素基から選ばれる1価の基、Xは1価の加水分解性基、aは0、1又は 2の整数、pは0又は1の整数をそれぞれ示す。)

[0053]

具体的には例えば、3-アミノプロピルトリメトキシシ ラン、3-アミノプロピルトリエトキシシラン、N-(2-アミノエチル) -3-アミノプロピルメチルジメ トキシシラン、N-(2-アミノエチル)-3-アミノ プロピルトリメトキシシラン、N-フェニル-3-アミ ノプロピルトリメトキシシランが挙げられる。これらは 単独で或いは2種以上混合して使用できる。これらのう ち、安定した揺変性付与効果の点から、N-(2-アミ ノエチル) -3-アミノプロピルメチルジメトキシシラ ンが好ましい。

[0054]

有機モノイソシアネートは、分子内にイソシアネート基 を1個含有すればよいが、架橋性シリル基を含有せず、 更にウレタンプレポリマー(A)、特にウレタンプレポ リマー中のイソシアネート基或いは架橋性シリル基含有 ポリ(メタ)アクリル系樹脂(B)と反応する他の官能 基も含有していない。具体的には、下記一般式(3)で 表わされる有機モノイソシアネートが好ましい。

[0055]

【化14】

50

$$R^{8} - NCO \tag{3}$$

(式中、R®は炭素数4~24の脂肪族炭化水素基、芳香族炭化水素基、芳香 脂肪族炭化水素基、脂環式炭化水素基、ハロゲン置換脂肪族炭化水素基、ハロ ゲン置換芳香族炭化水素基、ハロゲン置換芳香脂肪族炭化水素基、ハロゲン置換 脂環式炭化水素基から選ばれる1価の基を示す。)

具体的には例えば、前述の架橋性シリル基含有ポリ(メ タ) アクリル系樹脂(B) 製造の際に使用される有機モ ノイソシアネートが挙げられるが、それらのうち安定し た揺変性付与効果の点から、脂肪族モノイソシアネート が好ましく、オクタデシルモノイソシアネートが最も好 ましい。

[0056]

第1級及び/又は第2級アミノ基含有有機化合物として は、有機モノアミンや有機ポリアミンが挙げられ、分子* *内に架橋性シリル基を含有せず、更にウレタンプレポリ マー(A)、特にウレタンプレポリマー中のイソシアネ ート基或いは架橋性シリル基含有ポリ (メタ) アクリル 系樹脂(B)と反応するアミノ基以外の官能基を含有し ていない。

具体的には、次の一般式(4)で表わされる第1級又は 第2級アミノ基含有有機化合物が好ましい。

[0057]

【化15】

(4)

(式中、R·® は炭素数2~24の脂肪族炭化水素基、芳香族炭化水素基、芳香 脂肪族炭化水素基、脂環式炭化水素基、ハロゲン置換脂肪族炭化水素基、ハロ ゲン置換芳香族炭化水素基、ハロゲン置換芳香脂肪族炭化水素基、ハロゲン置換 脂環式炭化水素基、酸素原子含有脂肪族炭化水素基、第3級窒素原子含有脂肪族 炭化水素基から選ばれる1価の基、Rioは水素原子、又は炭素数2~24の脂肪 族炭化水素基、芳香族炭化水素基、芳香脂肪族炭化水素基、脂環式炭化水素基、 酸素原子含有脂肪族炭化水素基、第3級窒素原子含有脂肪族炭化水素基から選ば れる1価の基をそれぞれ示す。)

[0058]

具体的に例えば、第1級アミンとしては、モノアミンと プチルアミン、ヘキシルアミン、ヘプチルアミン、2-エチルヘキシルアミン、オクチルアミン、テトラデシル アミン、ペンタデシルアミン、セチルアミン、ステアリ ルアミン、オレイルアミン、オクタデシルアミン等の脂 肪族モノアミン、トリメチルシクロヘキシルアミン等の 脂環式モノアミン、ベンジルアミン等の芳香脂肪族モノ アミン、アニリン等の芳香族モノアミン、3-メトキシ プロピルアミン、3-エトキシプロピルアミン、2-エ チルヘキシルオキシプロピルアミン等の酸素原子含有脂 肪族アミン、ジメチルアミノプロピルアミン、ジエチル 50 ージアミノオクタデカン、1,19ージアミノノナデカ

アミノプロピルアミン、ジブチルアミノプロピルアミン 等の第3級窒素原子含有脂肪族アミンを挙げることがで して、メチルアミン、エチルアミン、プロピルアミン、 40 き、ジアミンとして、エチレンジアミン、1,3-ジア ミノプロパン、1, 2-ジアミノプロパン、1, 4-ジ アミノブタン、ヘキサメチレンジアミン、1、7-ジア ミノヘプタン、トリメチルヘキサメチレンジアミン、 1,8-ジアミノオクタン、1,9-ジアミノノナン、 1,10-ジアミノデカン、1,11-ジアミノウンデ カン、1,12-ジアミノドデカン、1,13-ジアミ ノトリデカン、1,14-ジアミノテトラデカン、1, 15-ジアミノペンタデカン、1,16-ジアミノヘキ サデカン、1,17-ジアミノヘプタデカン、1,18

ン、1,20-ジアミノエイコサン、1,21-ジアミ ノヘンティコサン、1,22-ジアミノドコサン、1, 23-ジアミノトリコサン、1,24-ジアミノテトラ コサン等の脂肪族ジアミン、イソホロンジアミン、ジア ミノジシクロヘキシルメタン等の脂環式ジアミン、キシ レンジアミン等の芳香脂肪族ジアミン、フェニレンジア ミン、ジアミノジフェニルメタン、4,4'一ジアミノ -3,3′ージエチルジフェニルメタン等の芳香族ジア ミン、ポリオキシエチレンジアミン、ポリオキシプロピ レンジアミン等のポリエーテルジアミンなどを挙げるこ とができ、トリアミンとして、トリ(メチルアミノ)へ キサン等の脂肪族トリアミンを挙げることができる。第 2級アミンとしては、モノアミンとして、ジエチルアミ ン、ジプロピルアミン、ジイソプロピルアミン、ジブチ ルアミン、ジヘキシルアミン、ジー2-エチルヘキシル アミン、ジラウリルアミン、ジステアリルアミン、メチ ルラウリルアミンなどの脂肪族モノアミン、ジフェニル アミン等の芳香族モノアミン、ジアミンとして、N, N' -ジラウリルプロピルジアミン、N, N' -ジステ アリルブチルジアミン、N-プチル-N'-ラウリルエ 20 チルジアミン、NープチルーN′ーラウリルプロピルジ アミン、N-ラウリル-N'-ステアリルブチルジアミ ンなどの脂肪族ジアミンを挙げることができる。その他 のアミンとしては、Nーラウリルプロピレンジアミン、 N-ステアリルプロピレンジアミンを挙げることができ*

*る。第1級アミノ基と第2級アミノ基を有するポリアミンとしては、ジエチレントリアミン、トリエチレンテトラミン、メチルアミノプロピルアミン等の脂肪族アミンなどを挙げることができる。また、前記第1級及び/又は第2級アミノ基含有有機化合物としては、炭化水素基の一部の水素原子が塩素などのハロゲン原子と置換したものも含まれる。これらは単独で或いは2種以上混合して使用することができる。

更に、安定した揺変性付与効果の大きさから、他の官能 10 基を有しない脂肪族第1級アミンが好ましく、特に他の 官能基を有しない脂肪族第1級モノアミンが好ましい。 【0059】

架橋性シリル基含有有機イソシアネート化合物は、分子内にイソシアネート基と架橋性シリル基を含有していればよく、イソシアネート基は1個、架橋性シリル基は1個以上含有していればよいが、ウレタンプレポリマー(A)、特にウレタンプレポリマー中のイソシアネート基或いは架橋性シリル基含有ポリ(メタ)アクリル系樹脂(B)と反応する他の官能基は含有していない。具体的には、下記一般式(5)で表わされる架橋性シリル基含有有機モノイソシアネート化合物が好ましく使用される。

[0060] [化16]

(5)

(式中、R11は炭素数2~6の2価の脂肪族炭化水素基、Rは炭素数1~20の脂肪族炭化水素基、芳香族炭化水素基、芳香脂肪族炭化水素基から選ばれる1価の基、Xは1価の加水分解性基、aは0、1又は2の整数、qは0又は1の整数をそれぞれ示す。)

[0061]

具体的に例えば、前述の架橋性シリル基含有ポリ(メタ)アクリル系樹脂(B)の製造の際に使用される架橋 40性シリル基含有脂肪族モノイソシアネート化合物やイソシアネートトリメトキシシランが挙げられるが、それらのうち安定した揺変性付与効果の点から、架橋性シリル基含有脂肪族モノイソシアネート化合物が好ましく、3ーイソシアネートプロピルトリメトキシシランが最も好ましい。

[0062]

有機ポリイソシアネートとしては、前記イソシアネート 基含有ウレタンプレポリマー(A)製造の際に使用され るものが挙げられるが、これらのうち、脂環式ポリイソ 50

シアネートが好ましく、イソホロンジイソシアネートが最も好ましい。

40 [0063]

有機モノアルコールとしては、例えば、メタノール、エタノール、nープロピルアルコール、イソプロピルアルコール、nープチルアルコール、イソブチルアルコール、secープチルアルコール、tertープチルアルコール、nーアミルアルコール、nーオクタノール、nーラウリルアルコール、セチルアルコール、ミリシルアルコール、シクロヘキサノール、フェノール、ベンジルアルコールが挙げられる。これらは単独で或いは2種以上混合して使用できる。

0 [0064]

32

なお、前記の置換基を有していてもよい有機基結合ウレイレン基及び架橋性シリル基含有化合物の各合成反応において、イソシアネート基/活性水素(基)の反応当量比は0.1/1~10/1、更に0.5/1~2/1、特に0.5/1~1.2/1の範囲が好ましい。イソシアネート基/活性水素(基)の反応当量比が0.1/1を下まわると揺変性付与効果が小さくなり過ぎ、10/1を超えると未反応のイソシアネート基が多く残り、発泡などの悪影響が出て来る。

[0065]

本発明における架橋性シリル基反応性官能基含有無機系 物質粒子は、粒子表面に、置換基を有していてもよい有 機基結合ウレイレン基及び架橋性シリル基含有化合物の 架橋性シリル基に対して反応可能な官能基を有している ものであればどのようなものでもよい。このような架橋 性シリル基と反応可能な官能基としては具体的には例え ば、Mg-OH、Ca-OH、Ti-OH、Fe-O H、Al-OH、Si-OH等の各種金属原子に結合し た水酸基が挙げられる。また、前記架橋性シリル基反応 性官能基を無機系物質の粒子表面に有しているならば、 単一の無機系物質粒子が前記反応性官能基を有している ものであってもよく(例えば二酸化ケイ素粒子)、他の 無機系物質粒子が前記反応性官能基を有している無機物 質により被覆或いは混合等により複合化されているもの でもよく(例えば、炭酸カルシウム粒子の表面を二酸化 ケイ素粒子でコーティングしたもの)、また他の無機系 物質粒子に不純物として前記反応性官能基を有している 無機物質が含有されているものであってもよい(例え ば、炭酸カルシウム粒子中に不純物として二酸化ケイ素 を含有したもの)。

なお、ここにおいて、例えば二酸化ケイ素 (SiO2) 等の化学式では水酸基がないものでも、粒子表面が水分により反応を受け、水酸基を含有しているものであればよい。また、金属粒子については、粒子表面が酸化され、次いで水分により反応を受け、使用の際には粒子表面に水酸基を含有しているものであればよい。

また、前記無機系物質粒子には、炭素(カーボンブラック等)或いは(メタ)アクリル系重合体粒子、サランマイクロバルーン等の有機系物質粒子を、前記無機物質で被覆処理等加工したものも含まれる。

前記架橋性シリル基と反応可能な官能基を有している無機系物質粒子としては、石灰石、珪藻土、カオリンクレーなどの天然鉱物を微粉砕したものでもよいし、また沈降炭酸カルシウム、乾式法シリカ粒子等の合成品あってもよく、具体的に例えば、チタン、鉄、ニッケル、銅、亜鉛、アルミニウム等の金属粒子、酸化チタン、酸化鉄、酸化亜鉛、酸化アルミニウム、水酸化アルミニウム、二酸化ケイ素(シリカ)、含水ケイ酸等の金属酸化物粒子、水酸化マグネシウム、水酸化カルシウム、水酸化アルミニウム等の金属水酸化物粒子、重質炭酸カルシ 50

ウムや沈降炭酸カルシウム(軽質炭酸カルシウム又はコロイド状炭酸カルシウム)等の炭酸カルシウム、塩基性炭酸マグネシウム等の金属炭酸塩粒子、ウォラストナイト等のケイ酸カルシウム、含水ケイ酸カルシウム、カオリンクレー等のケイ酸アルミニウム、天然マイカ等のケイ酸アルミニウムーカリウム、含水ケイ酸アルミニウム、タルク等のケイ酸マグネシウム等の金属ケイ酸塩粒子、ジルコニア等のセラミックス粒子、カリガラス等の各種ガラス粒子が挙げられ、これらは単独で或いは2種以上混合して使用できる。

更に、二酸化ケイ素 (シリカ) としては、石英、ケイ砂、珪藻土等を粉砕した天然シリカ、また、沈降法シリカ等の湿式法シリカ、フュームドシリカ等の乾式法シリカ等の合成シリカ等が挙げられる。

また、前記無機系物質粒子の形状はどんなものであって もよく、具体的には、フュームドシリカ等の球状、セピ オライト、ウォラストナイト等の繊維状或いは針状、マ イカやタルク等のフレーク状(板状)、雲母等の鱗片 状、シリカゲル等の多孔質状、シリカバルーン等のバル ーン状、珪藻土等の管状など種々の形状が挙げられ、用 途に応じて使い分けることができる。

本発明において、前記無機系物質粒子の平均 (一次) 粒子径 (直径又は長径) は、1, 000, 000nm (1, 000 μ m) 以下、更には $1\sim100$, 000nm (100 μ m) 、特に $1\sim10$, 000nm (10 μ m) が好ましく、また更に、置換基を有していてもよい有機基結合ウレイレン基及び架橋性シリル基含有化合物を粒子表面で反応させた無機系物質粒子が揺変性付与効

果が大きい点で、前記無機系物質粒子の平均(一次)粒 30 子径は $1\sim1$, 000nmのコロイド状と呼ばれるものが好ましく、更に $1\sim100$ nmが好ましく、特に $5\sim50$ nmが好ましい。またBET比表面積(m^2/g)は、 $0.1以上、更には<math>20\sim500$ が好ましく、特に $40\sim500$ が好ましい。

本発明においては、前記のうち、金属酸化物粒子、金属水酸化物粒子、金属炭酸塩粒子、金属ケイ酸塩粒子が好ましく、更に二酸化ケイ素粒子が好ましく、特に置換基を有していてもよい有機基結合ウレイレン基及び架橋性シリル基含有化合物を反応させたとき、揺変性付与効果40が大きいことより、コロイド状の親水性シリカが最も好ましい。

また、前記無機系物質粒子は結晶水を持っていてもよい し、また持っていなくてもよいが、組成物が一液湿気硬 化型の場合は、貯蔵安定性を向上させるためには結晶水 を持っていない方が好ましい。

[0066]

本発明の揺変性硬化性組成物において、置換基を有して いてもよい有機基結合ウレイレン基含有無機系物質粒子 (C)は、イソシアネート基含有ウレタンプレポリマー

(A)と架橋性シリル基含有ポリ(メタ)アクリル系樹

脂(B)の合計100重量部に対して、0.1~300 重量部、更に1~100重量部、特に5~30重量部配合するのが好ましい。配合量が0.1重量部を下まわると揺変性付与効果が小さくなり過ぎ、300重量部を超えると作業性が悪くなる。

[0067]

本発明において、揺変性硬化性組成物を製造する方法と しては、前記の置換基を有していてもよい有機基結合ウ レイレン基及び架橋性シリル基含有化合物と架橋性シリ ル基反応性官能基含有無機系物質粒子とを、触媒及び/ 又は有機分散媒の存在下又は不存在下、5~200℃の 温度で、0.1~100時間、好ましくは30~80℃ の温度で、0.5~5時間加熱し反応させて、置換基を 有していてもよい有機基結合ウレイレン基含有無機系物 質粒子(C)をあらかじめ合成し、次いで得られた置換 基を有していてもよい有機基結合ウレイレン基含有無機 系物質粒子(C)(有機分散媒を使用したときは、有機 分散媒混合体のままか、或いはロ過又は有機分散媒を揮 発などして分離したもの)を、イソシアネート基含有ウ レタンプレポリマー (A) と架橋性シリル基含有ポリ (メタ) アクリル系樹脂 (B) に添加、混合して揺変性 硬化性組成物を得る方法が挙げられる。触媒と有機分散 媒は必要に応じて使用すればよいが、触媒は反応温度を

揺変性硬化性組成物を製造する他の方法としては、イソシアネート基含有ウレタンプレポリマー (A) 及び/又は架橋性シリル基含有ポリ (メタ) アクリル系樹脂

要に応じて後述のその他の添加剤を混合する。

低下でき、反応時間も短縮できる点で、有機分散媒は反応を均一にできる点で使用するのが好ましい。なお、必

(B) 、好ましくはイソシアネート基含有ウレタンプレ 30 ポリマー(A)の存在下、かつ、触媒及び/又は有機分 散媒の存在下又は不存在下、置換基を有していてもよい 有機基結合ウレイレン基及び架橋性シリル基含有化合物 と架橋性シリル基反応性官能基含有無機系物質粒子とを 5~100℃の温度で0.1~100時間、好ましくは 30~80℃の温度で0.5~10時間加熱し反応させ て、置換基を有していてもよい有機基結合ウレイレン基 含有無機系物質粒子(C)を合成すると同時に揺変性硬 化性組成物を得る方法が挙げられる。イソシアネート基 含有ウレタンプレポリマー(A)及び/又は架橋性シリ ル基含有ポリ(メタ)アクリル系樹脂(B)は場合によ り後から更に追加してもよいが、架橋性シリル基含有ポ リ (メタ) アクリル系樹脂 (B) は、該樹脂 (B) 中の 架橋性シリル基と架橋性シリル基反応性官能基含有無機 系物質粒子との反応を防止するために、後から追加した 方が好ましい。触媒と有機分散媒は必要に応じて使用す ればよいが、触媒は反応温度を低下でき、反応時間も短 縮できるため使用するのが好ましい。なお、必要に応じ て後述のその他の添加剤を混合する。

後者のイソシアネート基含有ウレタンプレポリマー

34

(A) 及び/又は架橋性シリル基含有ポリ (メタ) アクリル系樹脂 (B) の存在下、置換基を有していてもよい有機基結合ウレイレン基及び架橋性シリル基含有化合物と架橋性シリル基反応性官能基含有無機系物質粒子とを反応させ、場合により後からイソシアネート基含有ウレタンプレポリマー (A) 及び/又は架橋性シリル基含有ポリ (メタ) アクリル系樹脂 (B) を更に追加する製造方法の方が、製造し易く低コストである点から特に好ましい。

の なお、前記の置換基を有していてもよい有機基結合ウレイレン基含有無機系物質粒子(C)は、トリメチルクロロシランやヘキサメチルシラザンなどで親水性シリカなどの表面を処理した疎水性シリカなどにおいて、置換基を有していてもよい有機基結合ウレイレン基及び架橋性シリル基含有化合物を、残っている少量のSi-OH基に、或いは少量の水の存在下に加水分解と同時に反応させることにより合成することもできる。

前記の必要に応じて使用する触媒としては、前述のイソシアネート基含有ウレタンプレポリマー(A)や架橋性 シリル基含有ポリ(メタ)アクリル系樹脂(B)の合成に使用される触媒と同じものが挙げられ、それらのうち反応速度が高く、毒性及び揮発性の比較的低い液体である点から有機錫化合物や金属キレート化合物が好ましく、更に錫キレート化合物が好ましく、ジブチル錫ジアセチルアセトナートが最も好ましい。

前記の必要に応じて使用する触媒は、架橋性シリル基反 応性官能基含有無機系物質粒子100重量部に対して、 0~10重量部、特に0.05~5重量部配合するのが 好ましい。

の 前記の必要に応じて使用する有機分散媒としては、後述の添加剤として例示した有機溶剤又は可塑剤で各成分と反応しないものであればどのようなものでも使用できる。

前記の必要に応じて使用する有機分散媒は、架橋性シリル基反応性官能基含有無機系物質粒子100重量部に対して、0~3,000重量部、特に50~2,000重量部配合するのが好ましい。

[0068]

更に、本発明の揺変性硬化性組成物における添加剤につ 40 いて説明する。

本発明における添加剤としては、可塑剤、耐候安定剤、 架橋触媒、充填剤、カップリング剤(その部分加水分解 縮合物を含む)、保存安定性改良剤(脱水剤)、着色 剤、つや消し剤などが挙げられる。

[0069]

可塑剤は、組成物の粘度を下げて作業性を改善するために使用され、耐候安定剤は、硬化樹脂の酸化や光劣化、熟劣化を防止して、耐候性だけでなく耐熱性を更に向上させるために使用されるものである。耐候安定剤として50 は具体的には、酸化防止剤、紫外線吸収剤、光硬化性化

合物を挙げることができる。

[0070]

可塑剤としては、具体的には、フタル酸ジオクチル、フ タル酸ジブチル、フタル酸ブチルベンジルなどのフタル 酸エステル類、アジピン酸ジオクチル、コハク酸ジイソ デシル、セバシン酸ジブチル、オレイン酸プチルなどの 脂肪族カルボン酸エステル類、ペンタエリスリトールエ ステルなどのアルコールエステル類、リン酸トリオクチ ル、リン酸トリクレジルなどのリン酸エステル類、塩素 レポリマーの合成に使用されるポリエーテルポリオール をエーテル化又はエステル化などした水酸基を含有しな いポリオキシアルキレン類、中でもシュークロースなど の糖類多価アルコールにエチレンオキサイドやプロピレ ンオキサイドを付加重合したポリエーテルポリオールを エーテル化又はエステル化などした水酸基を含有しない 糖類系ポリオキシアルキレン類、ポリーαーメチルスチ レン、ポリスチレンなどのポリスチレンのオリゴマー 類、活性水素基を含有しないポリ (メタ) アクリル系樹 重合体、ポリクロロプレン、ポリイソプレン、ポリブテ ン、水素添加ポリブテンなどのオリゴマー類などのイソ シアネート基や架橋性シリル基と反応しない可塑剤が挙 げられる。

可塑剤は、イソシアネート基含有ウレタンプレポリマー (A) と架橋性シリル基含有ポリ (メタ) アクリル系樹 脂(B)の合計100重量部に対して、0~200重量 部、特に10~50重量部配合するのが好ましい。

[0071]

酸化防止剤としてはヒンダードアミン系やヒンダードフ 30 エノール系の酸化防止剤が挙げられ、ヒンダードアミン 系酸化防止剤としては、例えば、ビス(2, 2, 6, 6 ーテトラメチルー4ーピペリジル)セバケート、デカン 二酸ビス(2,2,6,6-テトラメチル-1(オクチ ルオキシ) - 4 - ピペリジル) エステル、ビス(1. 2, 2, 6, 6 - % y y y y + 1 - 4 - 2 % y y y y[[3,5-ビス(1,1-ジメチルエチル)-4-ヒ ドロキシフェニル]メチル]ブチルマロネート、ポリ $[\{6-(1, 1, 3, 3-r)\} \times \mathcal{F} \times$ (1, 3, 5-)リアジンー 2, 4 -ジイル イミノ トヘキサメチレン ((2, 2, 6, 6-テトラメ チルー4ーピペリジル) イミノ}] が挙げられる。ま た、旭電化工業社製、商品名アデカスタブLA-63 P、LA-68LDなどの高分子量のヒンダードアミン 系酸化防止剤も挙げられる。

[0072]

ヒンダードフェノール系酸化防止剤としては、例えば、 ペンタエリスリトールーテトラキス[3-(3,5-ジ -tert-ブチル-4-ヒドロキシフェニル)プロピ 50 好ましい。

オネート]、オクタデシルー3ー(3, 5-ジーter tーブチルー4ーヒドロキシフェニル) プロピオネー ト]、N, N' -ヘキサン-1, 6 - ジイルピス [3-(3, 5-ジーtert-プチル-4-ヒドロキシフェ ニルプロピオアミド]が挙げられる。

36

[0073]

紫外線吸収剤としては、例えば、2-(3,5-ジ-t ertープチルー2ーヒドロキシフェニル) -5-クロ ロベンゾトリアゾールなどのベンゾトリアゾール系紫外 化パラフィン、前記のイソシアネート基含有ウレタンプ 10 線吸収剤、2-(4,6-ジフェニル-1,3,5-ト リアジン-2-イル) -5- [(ヘキシル) オキシ] -フェノールなどのトリアジン系紫外線吸収剤、オクタベ ンゾンなどのベンゾフェノン系紫外線吸収剤、2.4-ジーtert-ブチルフェニル-3, 5-ジーtert ープチルー4ーヒドロキシベンゾエートなどのベンゾエ ート系紫外線吸収剤が挙げられる。

[0074]

光硬化性化合物としては、アクリロイル基やメタクリロ イル基などの光によって反応硬化する基を分子内に1個 脂、ポリブタジエン、ブタジエンーアクリロニトリル共 20 以上含有する化合物が挙げられ、具体的には例えば、イ ソシアネート基含有ウレタン樹脂に水酸基含有アクリレ ート化合物や水酸基含有メタクリレート化合物を反応さ せたウレタンアクリレートやウレタンメタクリレート、 トリメチロールプロパントリアクリレートやトリメチロ ールプロパントリメタクリレートなどのエステルアクリ レートやエステルメタクリレート、ポリエチレンアジペ ートポリオールのアクリレートやメタクリレートなどの ポリエステルアクリレートやポリエステルメタクリレー ト、ポリエーテルポリオールのアクリレートやメタクリ レートなどのポリエーテルアクリレートやポリエーテル メタクリレート、或いはポリケイ皮酸ビニル類、アジド 化樹脂が挙げられ、分子量10,000以下、更に分子 量5、000以下の単量体、オリゴマーが好ましく、特 にアクリロイル基及び/又はメタクリロイル基を1分子 当たり平均して2個以上含有するものが好ましい。

[0075]

耐候安定剤は、イソシアネート基含有ウレタンプレポリ マー(A)と架橋性シリル基含有ポリ(メタ)アクリル 系樹脂(B)の合計100重量部に対して、0.01~ 30重量部、特に0.1~10重量部配合するのが好ま 40 しい。

[0076]

架橋触媒は、本発明の揺変性硬化組成物の硬化を促進す る触媒であり、イソシアネート基含有ウレタンプレポリ マー(A)の合成の際に使用することのできるウレタン 化触媒と同じものが挙げられる。このうち、反応速度が 高く、毒性及び揮発性の比較的低い液体である点から、 金属キレート化合物が好ましく、更に錫キレート化合物 が好ましく、ジブチル錫ジアセチルアセトナートが最も

架橋触媒は、イソシアネート基含有ウレタンプレポリマ ー(A)と架橋性シリル基含有ポリ(メタ)アクリル系 樹脂(B)の合計100重量部に対して、0.001~ 10重量部、特に0.005~5重量部配合するのが好 ましい。

[0077]

充填剤、カップリング剤(その部分加水分解縮合物を含 む)、保存安定性改良剤(脱水剤)、着色剤は、接着性 向上、補強、着色などのために、本発明の揺変性硬化性 組成物に配合して使用することができる。

[0078]

充填剤としては、マイカ、カオリン、ゼオライト、グラ ファイト、珪藻土、白土、クレー、タルク、スレート 粉、無水ケイ酸、石英微粉末、アルミニウム粉末、亜鉛 粉末、沈降性シリカなどの合成シリカ、炭酸カルシウ ム、炭酸マグネシウム、アルミナ、酸化カルシウム、酸 化マグネシウムなどの無機粉末状充填剤、アスベスト、 ガラス繊維、炭素繊維などの繊維状充填剤、ガラスバル ーン、シラスパルーン、シリカバルーン、セラミックバ 剤、或いはこれらの表面を脂肪酸などの有機物で処理し た充填剤、木粉、クルミ穀粉、もみ殼粉、パルプ粉、木 綿チップ、ゴム粉末、熱可塑性或いは熱硬化性樹脂の微 粉末、ポリエチレンなどの粉末や中空体、サランマイク ロバルーンなどの有機系バルーン状充填剤などの有機系 充填剤などの他、水酸化マグネシウムや水酸化アルミニ ウムなどの難燃性付与充填剤なども挙げられ、粒径0. $01\sim1$, 000μ mのものが好ましい。

[0079]

カップリング剤としては、前記の置換基を有していても 30 する化合物などが挙げられる。 よい有機基結合ウレイレン基及び架橋性シリル基含有化 合物以外の、シラン系、アルミニウム系、ジルコアルミ ネート系などの各種カップリング剤及び/又はその部分 加水分解縮合物が挙げられる。

シラン系カップリング剤としては、具体的には、メチル シリケート、メチルトリメトキシシラン、エチルトリメ トキシシラン、ブチルトリメトキシシラン、オクチルト リメトキシシラン、ドデシルトリメトキシシラン、フェ ニルトリメトキシシラン、ビニルトリメトキシシラン、 アクリロキシプロピルトリメトキシシラン、3ーメルカ プトプロピルトリメトキシシラン、3-アミノプロピル トリメトキシシラン、ジメチルジメトキシシラン、ジェ チルジメトキシシラン、ジブチルジメトキシシラン、ジ フェニルジメトキシシラン、ビニルメチルジメトキシシ ラン、3-メタクリロキシプロピルメチルジメトキシシ ラン、トリメチルメトキシシラン、トリエチルメトキシ シラン、トリフェニルメトキシシラン、N-(2-アミ ノエチル) -3-アミノプロピルメチルジメトキシシラ

38

リメトキシシラン、N-(2-アミノエチル)-3-ア ミノプロピルメチルジメトキシシラン、3-グリシドキ シプロピルトリメトキシシラン、3-グリシドキシプロ ピルメチルジメトキシシランなどのアルコキシシリル基 を含有する分子量500以下、好ましくは400以下の 低分子化合物及び/又はこれらシラン系カップリング剤 の1種又は2種以上の部分加水分解縮合物で分子量20 0~3,000の化合物が挙げられる。

[0080]

10 保存安定性改良剤としては、組成物中に存在する水分と 反応する、ビニルトリメトキシシランなどの低分子の架 橋性シリル基含有化合物、酸化カルシウム、 p ートルエ ンスルホニルイソシアネートなどが挙げられる。

[0081]

着色剤としては、酸化チタンや酸化鉄などの無機系顔 料、銅フタロシアニンなどの有機系顔料、カーボンブラ ックなどが挙げられる。

[0082]

つや消し剤は、本発明の揺変性硬化性組成物を例えばシ ルーンなどの無機系バルーン状充填剤などの無機系充填 20 ーリング材として使用したときに、硬化後の表面光沢度 を低下させ、表面を艶消しし、シーリングの目地を目立 たせず、外壁材の特徴的美観を損なわなくし、また、硬 化後の表面粘着をなくし、埃などの付着による汚染を防 止することができる。つや消し剤としては、例えば、パ ラフィンワックスやステアリン酸アミドなどの高級脂肪 族化合物、桐油や亜麻仁油などの乾性油に代表される空 気中の酸素と反応する化合物、前記充填剤として例示し たもので、粒径が100~1,000μmと大きなも の、水と反応して第1級及び/又は第2級アミンを生成

> 水と反応して第1級及び/又は第2級アミンを生成する 化合物としては、具体的には、ステアリルアミンやジス テアリルアミンなどの融点が35℃以上の第1級及び/ 又は第2級アミン化合物と、4-メチルー2-ペンタノ ンなどのケトン化合物或いはイソブチルアルデヒドなど のアルデヒド化合物などのカルボニル化合物とを脱水反 応して得られる化合物が好適に挙げられる。

[0083]

充填剤、カップリング剤、保存安定性改良剤、着色剤及 3-メタクリロキシプロピルトリメトキシシラン、3- 40 びつや消し剤の合計の配合量は、イソシアネート基含有 ウレタンプレポリマー(A)と架橋性シリル基含有ポリ (メタ) アクリル系樹脂 (B) の合計100重量部に対 して0~500重量部、特に10~300重量部である ことが好ましい。

[0084]

本発明の揺変性硬化性組成物において、前記各添加剤成 分はそれぞれ1種類又は2種以上を混合して使用するこ とができる。

[0085]

ン、N- (2-アミノエチル) -3-アミノプロピルト 50 本発明の揺変性硬化性組成物において、必要に応じて、

酢酸エチルなどのエステル系溶剤、メチルエチルケトン などのケトン系溶剤、nーヘキサンなどの脂肪族系溶 剤、シクロヘキサンなどの脂環式系溶剤、トルエンやキ シレンなどの芳香族系溶剤など従来公知の有機溶剤でイ ソシアネート基や架橋性シリル基に反応しないものであ ればどのようなものでも使用することができる。これら は単独で或いは2種以上を混合して使用することができ る。その種類と使用量は硬化性組成物の用途に応じて適 宜決定すれば良い。

なお、本発明において、他の揺変剤は使用しなくてもよ 10 いが、揺変性付与の補助として使用することもできる。 このような揺変剤としては、例えば、コロイダルシリ カ、石綿粉などの無機揺変剤、有機ベントナイト、脂肪 酸アマイドなどの有機揺変剤などが挙げられる。

[0086]

なお、本発明の揺変性硬化性組成物は作業性の点から1 液湿気硬化型として使用するのが好ましいが、本発明の 揺変性硬化性組成物を主剤とし、水などの硬化剤を混合 して硬化させる2液硬化型としても使用できる。

[0087]

【実施例】

以下、本発明について実施例等により更に詳細に説明す

ここにおいて、揺変性硬化性組成物の例としてシーリン グ材組成物を示したが、これに限定されるものではな い。

[0088]

[イソシアネート基含有ウレタンプレポリマーの合成] 合成例1

攪拌機、温度計、窒素シール管及び冷却器の付いた加温 反応容器に、窒素気流下に、ポリオキシプロピレンジオ ・ール(旭硝子社製エクセノールー3021、数平均分子 量3, 200) 340g (OH当量: 0. 213) とポ リオキシプロピレントリオール(三井化学社製MN-4 000、数平均分子量4,000)100g(OH当 量: 0. 075) とトルエン90gを仕込み、攪拌しな がらキシリレンジイソシアネート(武田薬品工業社製X DI、分子量188) 40. 6g (NCO当量: 0. 4 32) (R値(NCO当量/OH当量)=1.5)とジ プチル錫ジラウレート0.05gを加えたのち、70~ 40 80℃で4時間攪拌して、イソシアネート基含有量が理 論値(1.06質量%)以下となった時点で反応を終了 し、イソシアネート基含有ウレタンプレポリマーA-1 を製造した。

このイソシアネート基含有ウレタンプレポリマーA-1 の滴定による実測イソシアネート基含有量1.00質量 %、粘度25,000mPa·s/25℃、常温で透明 の液体であった。

[0089]

成]

合成例2

合成例1と同様な加温反応容器に、ポリ(メタ)アクリ ル系ポリオール(東亞合成社製UH-2000、数平均 分子量4,900、重量平均分子量13,000、水酸 基価20.5mgKOH/g、平均水酸基数1.8個) を800g (OH当量: 0. 29) 仕込み、攪拌しなが ら3-イソシアネートプロピルトリメトキシシラン(日 本ユニカー社製Y-5187、分子量205. 4) 30 g (NCO当量: 0. 146) (R値(NCO当量/O H当量) = 0. 5) とジブチル錫ジラウレート0. 08 gを加えたのち、加温して70~80℃で2時間攪拌を 行い、FTIRによりイソシアネート基のピークの消失 を確認して常温まで冷却した。次いでこの中に、オクタ デシルモノイソシアネート(保土谷化学工業社製ミリオ ネートO、分子量295) 43、1g (NCO当量: 0.146) (R値(合計のNCO当量/OH当量) = 1. 0) を加えたのち、加温して70~80℃で3時間 攪拌を行い、FTIRによりイソシアネート基のピーク 20 の消失を確認して、常温まで冷却して反応を終了させ た。

得られたトリメトキシシリル基含有ポリ(メタ)アクリ ル系樹脂B-1は、粘度15,000mPa・s/25 ℃の常温で透明の液体であった。

[0090]

合成例3

30

合成例1と同様な加温反応容器に、ポリ(メタ)アクリ ル系ポリオール(東亞合成社製UH-2000、数平均 分子量4,900、重量平均分子量13,000、水酸 基価20.5mgKOH/g、平均水酸基数1.8個) を800g (OH当量: 0.29) 仕込み、攪拌しなが ら3-イソシアネートプロピルトリメトキシシラン(日 本ユニカー社製Y-5187、分子量205.4)6 0. 1 g (NCO当量: 0. 29) (R値(NCO当量 /OH当量) = 1.0) とジブチル錫ジラウレートO. 08gを加えたのち、加温して70~80℃で5時間攪 拌を行い、FTIRによりイソシアネート基のピークの 消失を確認して常温まで冷却した。

得られたトリメトキシシリル基含有ポリ(メタ)アクリ ル系樹脂B-2は、粘度15,500mPa·s/25 ℃の常温で透明の液体であった。

[0091]

[炭化水素基結合ウレイレン基及び架橋性シリル基含有 化合物の合成〕

合成例1と同様な加温反応容器に、N-(2-アミノエ チル) - 3-アミノプロピルメチルジメトキシシラン (チッソ社製S-310) を103.2g仕込み、攪拌 しながらオクタデシルモノイソシアネート(保土谷化学 [架橋性シリル基含有ポリ (メタ) アクリル系樹脂の合 50 工業社製ミリオネートO) 295.0g (R値(NCO

(22)

当量/アミノ基当量) = 1.0、R'値(NCO当量/ 活性水素基当量) = 0.67) を滴下ロートにより65 ℃以下に冷却しながら加えたのち、加温して65℃で3 0分間攪拌を行い、FTIRによりイソシアネート基の ピークの消失を確認し、常温まで冷却して反応を終了さ

41

得られた反応生成物は、常温で固体であった。これをS -1と称する。

[0092]

合成例5

合成例1と同様な加温反応容器に、3-イソシアネート プロピルトリメトキシシラン (日本ユニカー社製Y-5 187) を205. 4g仕込み、攪拌しながらnープチ ルアミン73.1g(R値(NCO当量/アミノ基当 量) = 1. 0、R' 值(NCO当量/活性水素基当量) =0.5)を滴下ロートにより65℃以下に冷却しなが ら加えたのち、加温して40℃で30分間攪拌を行い、 FTIRによりイソシアネート基のピークの消失を確認 し、常温まで冷却して反応を終了させた。

れをS-2と称する。

[0093]

合成例6

合成例1と同様な加温反応容器に、イソホロンジイソシ アネート (デグサヒュルスジャパン社製 I PD I) を2 22. 3g仕込み、攪拌しながら3-アミノプロピルト リメトキシシラン (チッソ社製S-360) 179.3 gとnープチルアミン73.1g(R値(NCO当量/ 合計アミノ基当量) = 1.0、R'値(NCO当量/合 計活性水素基当量) = 0.5) を滴下ロートにより80 30 ℃以下に冷却しながら順次加えたのち、加温して40℃ で30分間攪拌を行い、FTIRによりイソシアネート*

*基のピークの消失を確認し、常温まで冷却して反応を終 了させた。

得られた反応生成物は、常温で固体であった。これをS -3と称する。

[0094]

実施例1

温度計、加熱、冷却装置及び窒素シール管付き混練容器 に、窒素気流下に、合成例1で得たイソシアネート基含 有ウレタンプレポリマーA-1 600g、ヒンダード 10 フェノール系酸化防止剤:ペンタエリスリトールテトラ キス[3-(3, 5-ジ-tert-プチル-4-ヒド ロキシフェニル) プロピオネート] (チバ・スペシャル ティ・ケミカルズ社製イルガノックス1010)5g、 ヒンダードアミン系酸化防止剤:下記化学式(A)で示 される化合物(旭電化工業社製アデカスタプLA-63 P) 3g、炭酸カルシウム(白石カルシウム社製ホワイ トンB) 300g、p-トルエンスルホニルイソシアネ ート3g及び親水性コロイド状シリカ (日本アエロジル 社製AEROSIL200、BET比表面積200m² 得られた反応生成物は、常温で透明の液体であった。こ 20 /g、平均一次粒子径12nm)67.6gを仕込み、 内容物が均一になるまで攪拌、混合した。次いで、合成 例4で得た炭化水素基結合ウレイレン基及び架橋性シリ ル基含有化合物S-1 25.5g及びジブチル錫ジア セチルアセトナート (日東化成社製ネオスタンU-22 0) 1.5 gを仕込み、60℃で2時間攪拌、混合した 後、常温まで冷却し、次いで合成例2で得たトリメトキ シシリル基含有ポリ (メタ) アクリル系樹脂B-1 3 00gを仕込み、均一になるまで混合した後、減圧脱泡 して、シーリング材組成物を調製した。

[0095]

【化17】

$$R = -CH_3$$

[0096]

実施例2

実施例1において、合成例2で得たトリメトキシシリル 基含有ポリ (メタ) アクリル系樹脂B-1を300g使 用する代わりに、合成例3で得たトリメトキシシリル基 含有ポリ (メタ) アクリル系樹脂B-2を300g使用 し、かつ、合成例4で得た炭化水素基結合ウレイレン基 する代わりに、合成例 5 で得た炭化水素基結合ウレイレ ン基及び架橋性シリル基含有化合物S-2を8g使用し た以外は同様にして、シーリング材を調製した。

[0097]

実施例3

実施例1において、合成例4で得た炭化水素結合ウレイ レン基及び架橋性シリル基含有化合物 S-1を25.5 及び架橋性シリル基含有化合物 S-1を25.5g使用 50 g使用する代わりに、合成例 6で得た炭化水素基結合ウ

レイレン基及び架橋性シリル基含有化合物 S-3を2 8.8 g使用した以外は同様にして、シーリング材組成 物を調製した。

[0098]

比較例1

実施例1において、合成例1で得たイソシアネート基含 有ウレタンプレポリマーA-1を900g使用し、合成 例2で得たトリメトキシシリル基含有ポリ (メタ) アク リル系樹脂 B-1を使用せず、合成例 4 で得た炭化水素 1を使用する代わりに、3-グリシドキシプロピルメチ ルジメトキシシラン (チッソ社製S520) を6.4g 使用した以外は同様にして、シーリング材組成物を調製 した。

[099]

比較例2

比較例1において、ジブチル錫ジアセチルアセトナート を使用しない以外は同様にして、シーリング材組成物を 調製した。

[0100]

[性能試験]

前記実施例1~3と比較例1、2で調製したシーリング 材組成物を用いて、以下の試験を行った。

(1) スランプ

JIS A1439:1997「建築用シーリング材の 試験方法」の「4.1スランプ試験」に準拠して、スラ ンプ(縦)を測定した(測定温度23℃)。

(2) タックフリー試験

JIS A1439:1997「建築用シーリング材の 試験方法」の「4.19タックフリー試験」に準拠し て、タックフリー時間を測定した。

(3) 耐候性

シーリング材組成物をシート状にし、23℃、50%相 対湿度で14日間養生硬化させて、厚み5mmのシート を作製し、JIS K6266:1996に準じてサン シャインウエザオメーターを用いて、照射500時間 後、照射1000時間後、照射2000時間後、照射3 基結合ウレイレン基及び架橋性シリル基含有化合物S- 10 000時間後、照射5000時間後の試験片表面の状態 を目視により観察した。

> 試験片表面にヘアクラックがないか又は少ないものを 〇、試験片表面にヘアクラックが多数あるものを×と評 価した。

(4) 引張接着性

JIS A1439:1997「建築用シーリング材の 試験方法」の「4.21引張接着性試験」に準拠し、養 生後の試験体に付いて引張り試験した。

なお、試験体は、スレートをプライマー (OP253 20 1、オート化学工業社製)で処理し、シーリング材組成 物を打設、養生して作製した。

伸びは、引張試験において、Emaxが300%以上の ものを〇、300%未満のものを×と評価した。 これらの結果とシーリング材組成物の組成をまとめて表 1に示す。

[0101]

【表1】

	実 施 例			比較例	
	1	2	3	1	2
原料組成(g) イソシアネート基合有ウレタンプレポリマーA - 1 トリメトキシシリル基合有ポリ(メタ)アクリル系	600	600	600	900	900
樹脂 B-1 B-2	300	300	300		
ヒンダードフェノール系酸化防止剤 ヒンダードアミン系酸化防止剤 炭酸カルシウム pートルエンスルホニルイソシアネート 親水性コロイド状シリカ	5 3 300 3 67.6	5 3 300 3 67.6	5 3 300 3 67.6	5 3 300 3 67.6	5 3 300 3 67.6
 炭化水素基結合ウレイレン基及び架橋性シリル基 含有化合物 S-1 S-2 S-3 3-グリシドキシブロピルメチルジメトキシシラン ジブチル錫ジアセチルアセトナート 	25.5 1.5	8	28.8	6.4 1.5	6.4
スランプ (mm)	0	0	0	10	5
タックフリー (時間)	5	5	5	5	10
耐候性 (厚み5mm) 500時間後 1000時間後 2000時間後 3000時間後 5000時間後	00000	00000	00000	00 × ×	00×××
引張接着性(養生後) M50 (N/cm²) Tmax (N/cm²) Emax (%) 伸び	11 50 470 O	22 70 400 O	1 0 4 8 4 5 0 O	25 154 660 O	24 145 690 O

【0102】 【発明の効果】

以上説明した通り、本発明の揺変性硬化性組成物は、少量の配合で極性の大きな硬化性樹脂 (プレポリマー) や 有機溶剤など或いは更に触媒を使用しても十分に安定し た揺変性を付与することができ、結果として顧客のニー

ズに応じた多様な組成を組むことができ、また、特に耐

候性や引張接着性が良好で、貯蔵安定性、作業性に優れているため、最近の建築物、土木、自動車などの超長寿命化、高性能化に十分適応することができる。従って、本発明の揺変性硬化性組成物は、建築用、土木用、自動車用などの接着剤、塗料、防水材、シーリング材、特に建築物外壁目地用、土木目地用、自動車目地用などの超長寿命化、高性能のシーリング材に適している。

フロントページの続き

(51) Int. Cl. 7

FΙ

テーマコード (参考)

C 0 9 K 3/10 R C 0 9 K 3/10 Z

Fターム(参考) 4H017 AA03 AA27 AA39 AB01 AB06 AB15 AC05 AC19 AD03 AE03

AE05

4J002 BG02X CK02W CK03W CK04W CK05W FB086 GH01 GJ01 GJ02

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
□ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
□ FADED TEXT OR DRAWING
□ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
□ SKEWED/SLANTED IMAGES
□ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
□ GRAY SCALE DOCUMENTS
□ GRAY SCALE DOCUMENTS
□ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
□ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
□ OTHER:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.